BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND 14 01 2005



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 61 005.7

Anmeldetag:

23. Dezember 2003

Anmelder/Inhaber:

BASF Aktiengesellschaft, 67063 Ludwigshafen/DE

Bezeichnung:

(Hetero)cyclylcarboxanilide zur Bekämpfung von

Schadpilzen

IPC:

C 07 D, A 01 N

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.



München, den 6. Dezember 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Per Präsident

m Auftrag

Wantke

BEST AVAILABLE COPY

(Hetero)cyclylcarboxanilide zur Bekämpfung von Schadpilzen

Beschreibung

10

Die vorliegende Erfindung betrifft (hetero)cyclische Carbonsäureanilide mit einer Oximetherfunktion und deren Verwendung zur Bekämpfung von Schadpilzen.

Die WO 02/08195 beschreibt fungizid wirksame 1,3-Dimethyl-5-fluorpyrazol-4-carbonsäureanilide, die in der 2-Position des Phenylrings eine Phenylgruppe mit Oximethergruppe aufweisen. Aus der WO 02/08197 sind strukturell ähnliche Hetarylanilide bekannt. Die WO 98/03500 beschreibt Carbanilide, die am Phenylring u. a. auch eine Oximarylether-Gruppe aufweisen können. Beispiele werden hierfür jedoch nicht gegeben.

Die dort beschriebenen (Heteroaryl)carbonsäureanilide sind jedoch insbesondere bei niedrigen Aufwandmengen nicht in vollem Umfang zufriedenstellend. Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, neue (Heterocyclyl)carbonsäureanilid-Derivate mit, zur Verfügung zu stellen.

Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, fungizid wirkende Verbindungen bereitzustellen, die die Nachteile der aus dem Stand der Technik bekannten Verbindungen überwinden und insbesondere eine verbesserte Wirkung bei niedrigen Aufwandmengen zeigen. Außerdem sollten diese Verbindungen eine gute Nutzpflanzenverträglichkeit aufweisen und möglichst keine oder nur eine geringe Schädlichkeit gegenüber tierischen Nützlingen zeigen.

Diese Aufgabe wird durch die im Folgenden beschriebenen (Hetero)cyclylcarboxanilide der allgemeinen Formel I und durch ihre landwirtschaftlich verträglichen Salze gelöst.

30 Die vorliegende Erfindung betrifft daher (Hetero)cyclylcarboxanilide der allgemeinen Formel I,

$$A = \begin{pmatrix} R^2 \\ n \\ R^4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^{3m} \\ R^{4m} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^6 \\ R^5 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^6 \\ R^6 \end{pmatrix}$$

AE 20030976 Wer/135 23.12.2003

M/44345

in denen die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

- A Phenyl oder ein wenigstens einfach ungesättigter 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus mit 1, 2 oder 3, unter N, O, S, S(=O) und S(=O)₂ ausgewählten Heteroatomen als Ringglieder, wobei Phenyl und der wenigstens einfach ungesättigte 5- oder 6-gliedrige Heterocyclus unsubstituiert sein können oder 1, 2 oder 3 Reste R^a tragen können, wobei
- für Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₄-Halogenalkenyl, C₂-C₄-Halogenalkinyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder Phenyl steht, wobei Phenyl unsubstituiert sein kann oder ein, zwei oder drei Reste R^b trägt, die ausgewählt sind unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₄-Halogenalkenyl, C₂-C₄-Halogenalkoxy;
 - Y Sauerstoff oder Schwefel;

- R¹ H, OH, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;
- Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₅-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₄-Halogenalkoxy;
- R^{3m}, R^{4m} jeweils unabhängig voneinander Halogen, Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₆-Halogenalkinyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl oder Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl, wobei Phenyl oder der Phenylteil von Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl und Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können; für m = 2 oder 3, die Variablen R³², R⁴² beziehungsweise R³³, R⁴³ auch für C₁-C₆-Alkoxy stehen können;

Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₆-Halogenalkinyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl oder Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl, wobei Phenyl oder der Phenylteil von Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Phenyl-C₁-C₄-alkinyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können;

R⁶ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₈-Alkenyl, C₂-C₈-Alkinyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₈-Halogenalkenyl, C₂-C₈-Halogenalkinyl, Phenyl, Naphthyl, Phenyl-C₁-C₆-alkyl, Naphthyl-C₁-C₆-alkyl, Phenyl-C₂-C₆-alkenyl, Phenyl-C₂-C₆-alkinyl, Phenyl-C₁-C₆-alkinyl, Phenyl-C₂-C₆-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₆-halogenalkenyl oder Phenyl-C₂-C₆-halogenalkinyl, wobei Phenyl und Naphthyl in den 9 zuletzt genannten Gruppen unsubstituiert sein können oder 1, 2 oder 3 unter R^b und R⁷ ausgewählte Substituenten tragen können, wobei R⁷ für-(CR⁸)=NOR⁹ steht, worin

R⁸ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₆-Halogenalkinyl, Phenyl, Benzyl; wobei Phenyl und die Phenylgruppe in Benzyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können; und

R⁹ C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₆-Halogenalkinyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl und Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl und Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können;

n 0, 1, 2, 3 oder 4; und

20

25

30

. .

....

4

1, 2 oder 3; m

und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

5

Die vorliegende Erfindung betrifft außerdem die Verwendung der (Hetero)cyclylcarboxanilide der allgemeinen Formel I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze als Fungizide sowie diese enthaltende Pflanzenschutzmittel.

10 Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Pilzen (Schadpilzen), das dadurch gekennzeichnet ist, dass man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge eines (Hetero)cyclylcarboxamids der allgemeinen Formel I und/oder einem landwirtschaftlich brauchbaren Salz von I behandelt.

为一个人,在这些产品的安全的表现

15

Die Verbindungen der Formel I können je nach Substitutionsmuster ein oder mehrere Chiralitätszentren aufweisen und liegen dann als Enantiomeren- oder Diastereomerengemische vor. Gegenstand der Erfindung sind sowohl die reinen Enantiomere oder Diastereomere als auch deren Gemische. Geeignete Verbindungen der Formel Fumfassen auch alle möglichen Stereoisomere (cis/trans-Isomere) und Gemische davon:

25

30

20

Unter landwirtschaftlich brauchbaren Salzen kommen vor allem die Salze derjenigen Kationen oder die Säureadditionssalze derjenigen Säuren in Betracht, deren Kationen beziehungsweise Anionen die fungizide Wirkung der Verbindungen I nicht negativ beeinträchtigen. So kommen als Kationen insbesondere die lonen der Alkalimetalle, vorzugsweise Natrium und Kalium, der Erdalkalimetalle, vorzugsweise Calcium, Magnesium und Barium, und der Übergangsmetalle, vorzugsweise Mangan, Kupfer, Zink und 💛 👯 Eisen, sowie das Ammoniumion, das gewünschtenfalls ein bis vier C_1 - C_4 -Alkylsubstituenten und/oder einen Phenyl- oder Benzylsubstituenten tragen kann, vorzugsweise Diisopropylammonium, Tetramethylammonium, Tetrabutylammonium, Trimethylbenzylammonium, des weiteren Phosphoniumionen, Sulfoniumionen, vorzugsweise Tri(C1-C4-alkyl)sulfonium und Sulfoxoniumionen, vorzugsweise Tri(C1-C4-alkyl)sulfoxonium, in Betracht.

35

Anionen von brauchbaren Säureadditionssalzen sind in erster Linie Chlorid, Bromid. Fluorid, Hydrogensulfat, Sulfat, Dihydrogenphosphat, Hydrogenphosphat, Phosphat, Nitrat, Hydrogencarbonat, Carbonat, Hexafluorosilikat, Hexafluorophosphat, Benzoat,

sowie die Anionen von C₁-C₄-Alkansäuren, vorzugsweise Formiat, Acetat, Propionat und Butyrat. Sie können durch Reaktion von I mit einer Säure des entsprechenden Anions, vorzugsweise der Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Salpetersäure, gebildet werden.

5

10

Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Variablen werden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die jeweiligen Substituenten stehen. Die Bedeutung C_n-C_m gibt die jeweils mögliche Anzahl von Kohlenstoffatomen in dem jeweiligen Substituenten oder Substituententeil an. Sämtliche Kohlenstoffketten, also alle Alkyl-, Halogenalkyl-, Phenylalkyl-, Alkenyl-, Halogenalkenyl-, Phenylalkenyl-, Alkinyl-, Halogenalkinyl- und Phenylalkinyl-Teile können geradkettig oder verzweigt sein. Halogenierte Substituenten tragen vorzugsweise ein bis fünf gleiche oder verschiedene Halogenatome. Die Bedeutung Halogen steht jeweils für Fluor, Chlor, Brom oder lod.

. 15

Ferner stehen beispielsweise:

化二氯化二甲基氯化烷 有效原始 经减少股份

 C_1 - C_4 -Alkyl für: CH_3 , C_2H_5 , CH_2 - C_2H_5 , $CH(CH_3)_2$, $CH(CH_3)_2$, $CH(CH_3)$ - C_2H_5 , CH_2 - $CH(CH_3)_3$;

. 20

C₁-C₄-Halogenalkyl: für einen C₁-C₄-Alkylrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder lod substituiert ist, also z.B. CH₂F, CHF₂, CF₃, CH₂Cl, CH(Cl)₂, C(Cl)₃, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 2-Fluorethyl, 2-Chlorethyl, 2-Bromethyl, 2-lodethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl, C₂F₅, 2-Fluorpropyl, 3-Fluorpropyl, 2,2-Difluorpropyl, 2,3-Difluorpropyl, 2-Chlorpropyl, 3-Chlorpropyl, 3-Chlorpropyl, 2,3-Dichlorpropyl, 2-Brompropyl, 3-Brompropyl, 3,3,3-Trifluorpropyl, 3,3,3-Tri-chlorpropyl, CH₂-C₂F₅, CF₂-C₂F₅, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethyl, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethyl, 1-(Brommethyl)-2-bromethyl, 4-Fluorbutyl,

30

35

25

C₁-C₈-Alkyl: für einen C₁-C₄-Alkylrest wie vorstehend genannt, oder für z.B. n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl,

4-Chlorbutyl, 4-Brombutyl oder Nonafluorbutyl:

1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl oder 1-Ethyl-2-methylpropyl, vorzugsweise für CH₃, C₂H₅, CH₂-C₂H₅, CH(CH₃)₂, n–Butyl, C(CH₃)₃, n–Pentyl, n-Hexyl, n-Heptyl oder n-Octyl;

- C₁-C₈-Halogenalkyl: für einen C₁-C₈-Alkylrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder lod substituiert ist, also z.B. für einen der unter C₁-C₄-Halogenalkyl genannten Reste oder für 5-Fluor-1-pentyl, 5-Chlor-1-pentyl, 5-Brom-1-pentyl, 5-Iod-1-pentyl, 5,5,5-Trichlor-1-penyl, Undecafluorpentyl, 6-Fluor-1-hexyl, 6-Chlor-1-hexyl, 6-Brom-1-hexyl, 6-Iod-1-hexyl, 6,6,6-Trichlor-1-hexyl oder Dodecafluorhexyl;
 - C₂-C₄-Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Buten-1-yl, 1-Buten-2-yl, 1-Buten-3-yl, 2-Buten-1-yl, 1-Methyl-prop-1-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl;

- C₂-C₆-Alkenyl für C₂-C₄-Alkenyl wie vorstehend genannt sowie z. B. für: n-Penten-1-yl, n-Penten-2-yl, n-Penten-3-yl, n-Penten-4-yl, 20 1-Methyl-but-1-en-1-yl, 2-Methyl-but-1-en-1-yl, 3-Methyl-but-1-en-1-yl, 1-Methyl-but-2-en-1-yl, 2-Methyl-but-2-en-1-yl, 3-Methyl-but-2-en-1-yl, 1-Methyl-but-3-en-1-yl, 2-Methyl-but-3-en-1-yl, 3-Methyl-but-3-en-1-yl, 1,1-Dimethyl-prop-2-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-prop-1-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-prop-2-en-1-yl, 1-Ethyl-prop-1-en-2-yl, 1-Ethyl-prop-2-en-1-yl, n-Hex-1-en-1-yl, n-Hex-2-en-1-yl, n-Hex-3-en-1-yl, n-Hex-4-en-1-yl, .25 n-Hex-5-en-1-yl, 1-Methyl-pent-1-en-1-yl, 2-Methyl-pent-1-en-1-yl, 3-Methyl-pent-1-en-1-yl, 4-Methyl-pent-1-en-1-yl, 1-Methyl-pent-2-en-1-yl, 2-Methyl-pent-2-en-1-yl, 3-Methyl-pent-2-en-1-yl, 4-Methyl-pent-2-en-1-yl, 1-Methyl-pent-3-en-1-yl, 2-Methyl-pent-3-en-1-yl, 3-Methyl-pent-3-en-1-yl, 30 4-Methyl-pent-3-en-1-yl, 1-Methyl-pent-4-en-1-yl, 2-Methyl-pent-4-en-1-yl, 3-Methyl-pent-4-en-1-yl, 4-Methyl-pent-4-en-1-yl, 1,1-Dimethyl-but-2-en-1-yl,
- 1,1-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-but-1-en-1-yl,
 1,2-Dimethyl-but-2-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-but-3-en-1-yl,
 1,3-Dimethyl-but-1-en-1-yl, 1,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl,
 1,3-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 2,2-Dimethyl-but-3-en-1-yl,
 2,3-Dimethyl-but-1-en-1-yl, 2,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl,
 2,3-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 3,3-Dimethyl-but-1-en-1-yl,
 3,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl, 1-Ethyl-but-1-en-1-yl, 1-Ethyl-but-2-en-1-yl,

+1

18

7

1-Ethyl-but-3-en-1-yl, 2-Ethyl-but-1-en-1-yl, 2-Ethyl-but-2-en-1-yl, 2-Ethyl-but-3-en-1-yl, 1,1,2-Trimethyl-prop-2-en-1-yl, 1-Ethyl-1-methyl-prop-2-en-1-yl, 1-Ethyl-2-methyl-prop-1-en-1-yl oder 1-Ethyl-2-methyl-prop-2-en-1-yl;

5

10 .

C₂-C₄-Halogenalkenyl: für ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sind, also z.B. 2-Chlorallyl, 3-Chlorallyl, 2,3-Dichlorallyl, 3,3-Dichlorallyl, 2,3-Trichlorallyl, 2,3-Dibromallyl, 2,

1.5

C₂-C₆-Halogenalkenyl: für C₂-C₆-Alkenyl wie vorstehend genannt, das partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder lod substituiert ist, z.B für die bei C₂-C₄-Halogenalkenyl genannten Reste;

20

C₂-C₄-Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl (=Propargyl), 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl und 1-Methyl-2-propinyl;

25

C₂-C₆-Alkinyl für geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. Ethinyl, Prop-1-in-1-yl, Prop-2-in-1-yl, n-But-1-in-1-yl, n-But-1-in-3-yl, n-But-1-in-3-yl, n-But-1-in-4-yl, n-But-2-in-1-yl, n-Pent-1-in-1-yl, n-Pent-1-in-3-yl, n-Pent-1-in-5-yl, n-Pent-2-in-5-yl, n-Pent-2-in-5-yl, n-Hex-1-in-3-yl, n-Hex-1-in-1-yl, n-Hex-1-in-3-yl, n-Hex-1-in-3-yl, n-Hex-1-in-4-yl, n-Hex-2-in-1-yl, n-Hex-2-in-4-yl, n-Hex-2-in-5-yl, n-Hex-2-in-5-yl, n-Hex-3-in-1-yl, n-Hex-3-in-2-yl, n-Hex-3-in-1-yl, n-Hex-3-in-2-yl, n-Hex-1-in-1-yl, 3-Methyl-pent-1-in-1-yl, 3-Methyl-pent-1-in-4-yl, 1-Methyl-pent-1-in-5-yl, 4-Methyl-pent-2-in-4-yl und 4-Methyl-pent-2-in-5-yl;

35

30

C₂-C₄-Halogenalkinyl: für ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Was-

serstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können, also z.B. 1,1-Difluorprop-2-in-1-yl, 4-Fluorbut-2-in-1-yl, 4-Chlorbut-2-in-1-yl oder 1,1-Difluorbut-2-in-1-yl,

5

- C₂-C₆-Halogenalkinyl: für C₂-C₆-Alkinyl wie vorstehend genannt, das partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder lod substituiert ist, z.B für die bei C₂-C₄-Halogenalkinyl genannten Reste;
- 10 C₁-C₄-Alkoxy: für OCH₃, OC₂H₅, OCH₂-C₂H₅, OCH(CH₃)₂, n-Butoxy, OCH(CH₃)-C₂H₅, OCH₂-CH(CH₃)₂ oder OC(CH₃)₃;

15 .

20

in the place of the second of

1. 1 T. A.

C₁-C₄-Halogenalkoxy: für einen C₁-C₄-Alkoxyrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder lod substituiert ist, also z.B. OCH₂F, OCH₂, OCF₃, OCH₂Cl; OCH(Cl)₂, OC(Cl)₃, Chlorfluormethoxy, Dichlorfluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Fluorethoxy, 2-Chlorethoxy, 2-Bromethoxy, 2-Iodethoxy, 2-Difluorethoxy, 2-Independent of the company of the compan

The second second second second

... 25

C₃-C₆-Cycloalkyl: für Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl;

- C₃-C₆-Cycloalkyl, das gegebenenfalls mit Halogen ein- oder mehrfach substituiert ist: für einen C₃-C₆-Cycloalkylrest wie vorstehend genannt, der unsubstituiert ist oder partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder lod substituiert ist, also z. B. für 1-Chlorcyclopropyl, 1-Fluorcyclopropyl, 2-Chlorcyclopropyl, 2-Fluorcyclopropyl, 4-Chlorcyclohexyl, 4-Bromcyclohexyl;
- Phenyl-C₁-C₄-alkyl: für C₁-C₄-Alkyl, welches mit Phenyl substituiert ist, z.B. für Benzyl, 1- oder 2-Phenylethyl, 1-, 2- oder 3-Phenylpropyl, wobei der Phenylteil unsubstituiert sein kann oder 1, 2 oder 3 Reste R^b tragen kann, worin R^b ausgewählt ist unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl,

一点点。 2000年2月1日

7.

C2-C4-Alkinyl und C1-C4-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können;

- Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl: für C₁-C₄-Halogenalkyl, welches mit Phenyl substituiert ist, wobei der Phenylteil unsubstituiert sein kann oder 1, 2 oder 3 Reste Rb 5 tragen kann, worin R^b ausgewählt ist unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl und C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können:
- 10 Phenyl-C₂-C₄-alkenyl: für C₂-C₄-Alkenyl, welches mit Phenyl substituiert ist, z.B. für 1- oder 2-Phenylethenyl, 1-Phenylprop-2-en-1-yl, 3-Phenyl-1-propen-1-yl, 3-Phenyl-2-propen-1-yl, 4-Phenyl-1-buten-1-yl oder 4-Phenyl-2-buten-1-yl; wobei der Phenylteil von unsubstituiert sein oder 1, 2 oder 3 Reste Rb tragen kann, worin R^b ausgewählt ist unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl und C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genännten 15 Gruppen durch Halogen substituiert sein können; The Coulding Symmetry States of the 3、10、16位3111、166基110日。
- Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl: für C₂-C₄-Halogenalkenyl, welches mit Phenyl substituiert ist, wobei der Phenylteil unsubstituiert sein kann oder 1, 2 oder 3 Reste R^b tragen kann, worin R^b ausgewählt ist unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl und C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können;
 - Phenyl-C₂-C₄-alkinyl: für C₂-C₄-Alkinyl, welches mit Phenyl substituiert ist, z.B. für 1-Phenyl-2-propin-1-yl, 3-Phenyl-1-propin-1-yl, 3-Phenyl-2-propin-1-yl, 25 4-Phenyl-1-butin-1-yl oder 4-Phenyl-2-butin-1-yl; wobei der Phenylteil von Phenyl-C₂-C₄-alkinyl unsubstituiert sein oder 1,2 oder 3 Reste R^b tragen kann, worin worin R^b ausgewählt ist unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl und C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten 30 Gruppen durch Halogen substituiert sein können;
 - Phenyl-C2-C4-halogenalkinyl: für C2-C4-Halogenalkinyl, welches mit Phenyl substituiert ist, wobei der Phenylteil unsubstituiert sein kann oder 1, 2 oder 3 Reste R^b tragen kann, worin R^b ausgewählt ist unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl und C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zu-35 letzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können:

10

15. 4

20

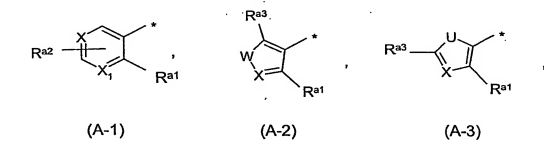
Jan Ber Oak

10

wenigstens einfach ungesättigter Heterocyclus mit 5 oder 6 Ringgliedern: ein monocyclische Heterocyclus, der ein, zwei oder drei unter O, S, S(=O), S(=O)₂ und N ausgewählte Ringglieder aufweist und der wenigstens einfach ungesättigt oder vollständig ungesättigt, d.h. aromatisch ist. Beispiele hierfür sind Furyl wie 2-Furyl und 3-Furyl, Thienyl wie 2-Thienyl und 3-Thienyl, Pyrrolyl wie 2-Pyrrolyl und 3-Pyrrolyl, Isoxazolyl wie 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl und 5-Isoxazolyl, Isothiazolyl wie 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl und 5-Isothiazolyl, Pyrazolyl wie 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl und 5-Pyrazolyl, Oxazolyl wie 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl und 5-Oxazolyl, Thiazolyl wie 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl und 5-Thiazolyl, Imidazolyl wie 2-Imidazolyl und 4-Imidazolyl, Oxadiazolyl wie 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl und 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, Thiadiazolyl wie 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl und 1,3,4-Thiadiazol-2-yl, Triazolyl wie 1,2,4-Triazol-1-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl und 1,2,4-Triazol-4-yl, Pyridinyl wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl und 4-Pyridinyl, Pyridazinyl wie 3-Pyridazinyl und 4-Pyridazinyl, Pyrimidinyl wie 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl und 5-Pyrimidinyl, 5月中 \$P\$ 1845 1966 1966 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl, 1,2-Dihydrofuran-2-yl, 1,2-Dihydrofuran-3-yl, 1,2-Dihydrothiophen-2-yl, 1,2-Dihydrothiophen-3-yl, 2,3-Dihydropyran-4-yl, 2,3-Dihydropyran-5-yl, 2,3-Dihydropyran-6-yl, 5,6-Dihydro-4H-pyran-3-yl, 2,3-Dihydrothiopyran-4-yl, 2,3-Dihydrothiopyran-5-yl, 2,3-Dihydrothiopyran-6-yl, 5,6-Dihydro-4H-thiopyran-3-yl, 5,6-Dihydro-[1,4]dioxin-2-yl, 5,6-Dihydro-[1,4]dithiin-2-yl oder 5,6-Dihydro-[1,4]oxathiin-3-yl, insbesonde-

Im Hinblick auf die fungizide Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen I sind 25 solche Verbindungen der Formel I bevorzugt, worin A für einen cyclischen Rest A-1 bis A-6:

re Pyridyl, Thiazolyl und Pyrazolyl.



Ra3
$$\xrightarrow{X}$$
 $\xrightarrow{*}$ $\xrightarrow{*}$ oder $\xrightarrow{Ra2}$ $\xrightarrow{*}$ $\xrightarrow{*$

steht, in denen * die Bindungsstelle an C(=Y) angibt und die Variablen die folgende Bedeutung haben:

5

X, X₁ jeweils unabhängig voneinander N oder CR^c, wobei R^c für H steht oder die für R^b genannten Bedeutungen aufweist. Insbesondere steht R^c für Wasserstoff;

10

- W S oder N-R^{a4}, worin R^{a4} für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl oder Phenyl steht, das unsubstituiert sein känn oder 1, 2 oder 3 Reste R^b tragen kann, wobei R^{a4} insbesondere Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl bedeutet;
- U Sauerstoff oder Schwefel;

15

Z S, S(=O), S(=O)₂ oder CH₂, besonders bevorzugt S oder CH₂;

١.

20

Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder Halogen, besonders bevorzugt Wasserstoff, Halogen, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Fluoralkoxy oder C₁-C₂-Fluoralkyl;

R²² jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können; und

25

R^{a3} Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können, besonders bevorzugt Wasserstoff, Fluor, Chlor oder C₁-C₄-Alkyl.

30

In den Resten der Formeln A-2, A-2, A-3, A-4, A-5 und A-6 haben die Variablen R^{a1}, R^{a2} und R^{a3} insbesondere die folgenden Bedeutungen:

R^{a1} Wasserstoff, Halogen, insbesondere Fluor oder Chlor, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl, besonders bevorzugt Halogen, Trifluormethyl oder Methyl;

R^{a2} Wasserstoff; und

5

10

R^{a3} Halogen, insbesondere Fluor oder Chlor, oder Methyl.

In Formel A-2 steht W vorzugsweise für eine Gruppe N-R⁴, worin R⁴ die zuvor genannten Bedeutungen und insbesondere die als bevorzugt angegebenen Bedeutungen aufweist.

Sofern X in den Formeln A-1, A-2, A-3 oder A-4 für eine Gruppe C-R^c steht, bedeutet R^c vorzugsweise Wasserstoff.

15 Insbesondere steht X in den Formeln A-2, A-3 und A-4 für N. In Formel A-1 steht X in steht X in

In den Formeln A-1 und A-6 steht X¹ insbesondere für N.

20 Beispiele für Reste A-1 sind insbesondere:

$$R^{a2} \xrightarrow{R} R^{a1}$$

$$R^{a2} \xrightarrow{R} R^{a2}$$

$$R^{a2} \xrightarrow{R} R^{a2}$$

$$R^{a1} R^{a2} \xrightarrow{R} R^{a2}$$

$$R^{a1} R^{a2} \xrightarrow{R} R^{a2}$$

25

worin *, R^{a1}, R^{a2} und R^c die zuvor genannten und insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweisen.

Beispiele für Reste A-2 sind insbesondere:

worin *, R^{a1}, R^{a2}, R^{a3}, R^{a4} und R^c die zuvor genannten und insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweisen.

Beispiele für Reste A-3 sind insbesondere:

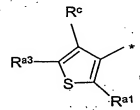


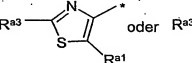
5

15

worin *, R^{a1}, R^{a2}, R^{a3} und R^c die zuvor genannten und insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweisen.

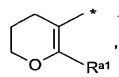
Beispiele für Reste A-4 sind insbesondere:





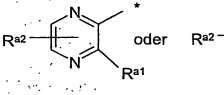
worin *, R^{a1}, R^{a2}, R^{a3} und R^c die zuvor genannten und insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweisen.

20 Beispiele für A-5 sind insbesondere:



worin *, R^{a1} und R^{a2} die zuvor genannten und insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweisen.

Beispiele für A-6 sind insbesondere:



worin *, R^{a1}, R^{a2} und R^c die zuvor genannten und insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweisen.

10

15

20

25

5

Beispiele für Reste A sind: 2-Chlorphenyl, 2-Trifluormethyl-phenyl,

2-Difluormethyl-phenyl, 2-Methyl-phenyl, 2-Chlor-pyridin-3-yl,

2-Trifluormethyl-pyridin-3-yl, 2-Diluormethyl-pyridin-3-yl, 2-Methyl-pyridin-3-yl,

4-Methyl-pyrimidin-5-yl, 4-Trifluormethyl-pyrimidin-5-yl, 4-Difluormethyl-pyrimidin-5-yl,

1-Methyl-3-trifluormethyl-pyrazol-4-yl, 1-Methyl-3-difluormethyl-pyrazol-4-yl,

1,3-Dimethyl-pyrazol-4-yl, 1-Methyl-3-trifluormethyl-5-fluor-pyrazol-4-yl,

1-Methyl-3-difluormethyl-5-fluor-pyrazol-4-yl,

1-Methyl-3-trifluormethyl-5-chlor-pyrazol-4-yl, 1-Methyl-3-trifluormethyl-pyrol-4-yl,

1-Methyl-3-difluormethyl-pyrol-4-yl, 2-Methyl-4-trifluormethyl-thiazol-5-yl,

2-Methyl-4-difluormethyl-thiazol-5-yl, 2,4-Dimethyl-thiazol-5-yl,

2-Methyl-5-trifluormethyl-thiazol-4-yl, 2-Methyl-5-difluormethyl-thiazol-4-yl,

2,5-Dimethyl-thiazol-4-yl, 2-Methyl-4-trifluormethyl-oxazol-5-yl,

2-Methyl-4-difluormethyl-oxazol-5-yl, 2,4-Dimethyl-oxazol-5-yl,

2-Trifluormethyl-thiophen-3-yl, 5-Methyl-2-trifluormethyl-thiophen-3-yl,

2-Methyl-thiophen-3-yl, 2,5-Dimethyl-thiophen-3-yl, 3-Trifluormethyl-thiophen-2-yl,

3-Methyl-thiophen-2-yl, 3,5-Dimethyl-thiophen-2-yl,

5-Methyl-3-trifluormethyl-thiophen-2-yl, 2-Trifluormethyl-furan-3-yl,

5-Methyl-2-trifluormethyl-furan-3-yl, 2-Methyl-furan-3-yl, 2,5-Dimethyl-furan-3-yl,

2-Methyl-5,6-dihydro-[1,4]oxathiin-3-yl, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-thiopyran-3-yl.

Besonders bevorzugt steht A für einen Rest A-1a, A-2a oder A-3a,

$$R^{a2}$$
, R^{a4}
, R^{a4}
, R^{a4}
, R^{a4}
, R^{a4}
, R^{a1}
, R^{a1}
, R^{a1}
, R^{a1}
, R^{a1}
, R^{a2}
, R^{a2}
, R^{a3}
, R^{a2}
, R^{a3}
, R^{a3}
, R^{a3}
, R^{a4}
,

worin *, R^{a1}, R^{a2}, R^{a3} und R^{a4} die zuvor genannten Bedeutungen und insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweisen.



Bevorzugt sind Reste A-1a mit R^{a1} gleich Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_2 -Alkyl, C_1 - C_2 -Alkoxy, C_1 - C_2 -Fluoralkoxy oder C_1 - C_2 -Fluoralkyl; insbesondere Wasserstoff, Chlor, Brom, Fluor, Methyl, Ethyl, Methoxy, Trifluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethoxy oder Difluormethoxy, ganz besonders bevorzugt Fluor, Brom, Chlor, Methyl oder Trifluormethyl, und speziell Chlor, mit R^{a2} gleich Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_1 - C_4 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_2 - C_4 -Alkenyl, C_2 - C_4 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können, speziell Wasserstoff.

20

25

15

Bevorzugt sind Reste A-2a mit: R^{a1} gleich Wasserstoff, Halogen, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Fluoralkoxy oder C₁-C₂-Fluoralkyl, insbesondere Wasserstoff, Chlor, Brom, Fluor, Methyl, Ethyl, Methoxy, Trifluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethoxy oder Difluormethoxy, ganz besonders bevorzugt Fluor, Brom, Chlor, Methyl oder Trifluormethyl, speziell Trifluormethyl; R^{a3} gleich Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können, vorzugsweise Wasserstoff, Halogen und C₁-C₄-Alkyl, insbesondere Halogen, Wasserstoff; und speziell Wasserstoff; und R^{a4} gleich Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder Phenyl steht, das unsubstituiert sein kann oder 1, 2 oder 3 Reste R^b tragen kann, vorzugsweise Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl, speziell Methyl;

Bevorzugt sind Reste A-3a mit: R^{a1} gleich Wasserstoff, Halogen, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Fluoralkoxy oder C₁-C₂-Fluoralkyl, insbesondere Wasserstoff, Chlor, Brom, Fluor, Methyl, Ethyl, Methoxy, Trifluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethoxy oder Difluormethoxy, ganz besonders bevorzugt Fluor, Brom, Chlor, Methyl

oder Trifluormethyl, speziell Trifluormethyl; R^{a3} gleichWasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_1 - C_4 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_2 - C_4 -Alkenyl, C_2 - C_4 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können, vorzugsweise Wasserstoff, Halogen oder C_1 - C_4 -Alkyl, insbesondere Wasserstoff, Methyl und speziell Methyl.

Besonders bevorzugt ist A ausgewählt unter: A-1a mit R^{a1} = Halogen, speziell Chlor und R^{a2} = Wasserstoff; A-2a mit R^{a1} = C_1 - C_2 -Fluoralkyl, speziell Trifluormethyl, R^{a3} = Wasserstoff und R^{a4} = C_1 - C_4 -Alkyl, speziell Methyl; und

A-3a mit $R^{a1} = C_1-C_2$ -Fluoralkyl, speziell Trifluormethyl und $R^{a3} = C_1-C_4$ -Alkyl, speziell Methyl.

Im Hinblick auf ihre fungizide Wirksamkeit sind (Hetero)cyclylcarboxamide der allge15 meinen Formel I bevorzugt, worin die Variablen Y, R¹, R², R^{3m}, R^{4m}, R⁵, R⁶, n und m
unabhängig voneinander und vorzugsweise in Kombination die folgenden Bedeutungen aufweisen:

Y 0;

5

10

20

30

35

R¹ Wasserstoff, OH, C₁-C₄-Alkyl, insbesondere H, OH oder Methyl und speziell H;

R² C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Nitro, Cyano oder Halogen; besonders bevorzugt C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Nitro, Cyano oder Halogen und speziell Methyl, Methoxy, Fluor, Chlor, Brom, Nitro oder Cyano.

n 0 oder 1, besonders bevorzugt 0;

R^{3m}, R^{4m} jeweils unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl oder C₃-C₆-Halogencycloalkyl, Phenyl, das unsubstituiert sein kann oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen kann; vorzugsweise Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl; speziell: R³¹ und R⁴¹ jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl, Ethyl;

m 1;

- Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl, wobei Phenyl in den drei zuletzt genannten Resten unsubstituiert sein kann oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen kann; vorzugsweise Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, Phenyl, das unsubstituiert sein kann oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen kann;
- R⁶ C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Halgoencycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₂-C₄-Halogenalkinyl, Phenyl-C₁-C₂-alkyl oder Phenyl, wobei Phenyl in den zwei zuletzt genannten Resten unsubstituiert sein kann oder ein oder zwei Halogengruppen, speziell Fluor oder Chlor tragen kann.



5

10

Besonders bevorzugt sind außerdem die (Heterocyclyl)carboxamide der allgemeinen er Schaffen Formel I, worin R¹, R², R^{3m}, R^{4m}, R⁵, R⁶, n und m die zuvor genannten und insbesonde er die bevorzugten Bedeutungen aufweisen, Y für Sauerstoff steht und A ausgewählt ist unter:

- A-1, worin X und X₁ jeweils für Stickstoff stehen, R^{a1} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Trifluormethyl, Chlor, *** ***

 Brom oder Fluor steht; R^{a2} die zuvor genannten Bedeutungen hat und speziell für ****

 Wasserstoff steht;
 - A-2, worin X für N steht, W für S steht, R^{a1} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl steht; R^{a3} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Wasserstoff steht;



1.14

25

- A-2, worin X für CH steht, W für N-R^{a4} steht mit R^{a4} gleich C₁-C₄-Alkyl, speziell Methyl, R^{a1} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl steht; R^{a3} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Wasserstoff steht;
- A-3, worin U für O steht, X für N steht, R^{a1} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl steht; R^{a3} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Wasserstoff oder Methyl steht;

10

30

and the state of t

20:

र्वा के व्यवस्था है कर है। से सामान कर रहे हैं है। इस है है।

the control of the analysis of the control of the c

18

A-3, worin U für S steht, X für CH steht, R^{a1} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl steht; R^{a3} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Wasserstoff oder Methyl steht:

A-4, worin U für O steht, X für CH oder N steht, R^{a1} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl steht; Ra3 die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Wasserstoff oder Methyl steht:

A-4, worin U für S steht, X für CH oder N steht, Ra1 die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl/steht; R^{a3} die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeu-15). `ftungen-aufweist und speziell für Wasserstoff oder Methyl steht; †மாட்டிக்கு கொரும் அது அரசு

A-5, worin U für Sauerstoff, Z für CH₂, S, S(=O) oder S(=O)₂ steht und R^{a1} die zuvor steht genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Me- ঞ

Commence of the state of the state of

A-6, worin X₁ für Stickstoff steht, R^{a2} die zuvor genannten, Bedeutungen aufweist und speziell für Wasserstoff steht; Ra1 die zuvor genannten, insbesondere die bevorzugten Bedeutungen aufweist und speziell für Methyl, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl steht.

Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung als Fungizide und Wirkstoffe zur Bekämpfung von Schädlingen die in den folgenden Tabellen 1 bis 42 zusammengestellten Einzelverbindungen der Formel IA (Verbindungen I mit R1 = H, n = 0) bevorzugt, in denen die Variablen R5, R6, R3m, R4m und m jeweils die in einer Zeile der Tabelle A angegebenen Bedeutungen aufweisen und die Variable A die in der jeweiligen Tabelle angegebene Bedeutung aufweist. Bei Verbindungen, die Doppelbindungen enthalten, sind sowohl die isomerenreinen E-Isomeren, Z-Isomeren wie auch Isomerengemische davon umfasst.

$$A = \begin{bmatrix} & & & & \\ & &$$

Tabelle A:

Nr.	R ⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
1	Н	CH₃	-CH ₂ -
2	Н	C ₂ H ₅	-CH ₂ -
3	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
4	H	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ -
5	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH₂-
6	. Н	i-C ₄ H ₉	-CH₂-
7	H	3-041 19	-CH ₂ -
.8	Н	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ -
9	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
10	H.,	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
11	H	Cyclopentyl	-CH₂-
12 _:	H.,	Cyclohexyl	-CH ₂ -
13	Н	Allyl	-CH ₂ -
14.	. Н :	But-2-en-1-yl	-CH₂-
15	Н	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ -
16	Н	Propargyl:	-CH₂-
17	Н	. C ₆ H ₅ ;	-CH₂-
18	. Н	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH₂-
19	Н	2-Phenyleth-1-yl	-CH₂-
20	Н	4-CI-C ₆ H ₄	-CH₂-
21	Н	4-F-C ₆ H ₄	-CH₂-
22	Н	CH ₃	-CH(CH₃)-
23	Η .	C₂H₅	-CH(CH ₃)-
24	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
25	Н	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)-
26	Н	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)-
27	Н	i-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)-

Nr.	R ⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
28	Н	s-C ₄ H ₉	-CH(CH₃)-
29	Н	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)-
30	Н	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)-
31	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
32	Н	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)-
33	Н	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)-
34	Н	Allyl	-CH(CH ₃)-
35	Н	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)-
36	H	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)-
37	Н	Propargyl	-CH(CH ₃)-
38	H	C ₆ H ₅	-CH(CH ₃)-
39	H	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)-
40	H	2-Phenyleth-1-yl	-GH(CH ₃)-
41	H	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)-
42	H	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)-
43	Н	CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)1
44	Н	C₂H₅	-CH(C ₂ H ₅)
45	H	CH₂CH₂CH₃	-CH(C ₂ H ₅)-
46	Н	CH(CH ₃) ₂	-CH(C ₂ H ₅)-
.47	H .	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
48 .	Н	i-C₄H ₉ ·	-CH(C ₂ H ₅)-
49	H	s-C ₄ H ₉	-CH(C ₂ H ₅)-
50	H	C(CH ₃) ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
51 ·	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
52	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
53	Н	Cyclopentyl	-CH(C ₂ H ₅)-
54	Н	Cyclohexyl	-CH(C ₂ H ₅)-
55	Н	Allyl	-CH(C ₂ H ₅)-
56	H	But-2-en-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)-
5.7	Η .	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)-
58	Н	Propargyl	-CH(C ₂ H ₅)-
59	Н	C ₆ H ₅	-CH(C ₂ H ₅)-
60	Н .	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(C ₂ H ₅)-
61	Н	2-Phenyleth-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)-
62	Н	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(C ₂ H ₅)-
63	Н	4-F-C ₆ H ₄	-CH(C ₂ H ₅)-



		21	
Nr.	R⁵	R ⁶ .	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
64	Н	CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
65	Н	C ₂ H ₅	-C(CH ₃) ₂ -
66	Н	CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
67	Н	CH(CH ₃) ₂	-C(CH ₃) ₂ -
68	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-C(CH ₃) ₂ -
69	Н	i-C ₄ H ₉	-C(CH ₃) ₂ -
70	Н	s-C ₄ H ₉	-C(CH ₃) ₂ -
71	Н	C(CH ₃) ₃	-C(CH ₃) ₂ -
72	Н	CH₂CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
73	Н	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
74	H	Cyclopentyl	-C(CH ₃) ₂ -
75	Н	Cyclohexyl	-C(CH ₃) ₂ -
76	Н	Allyl	-C(CH ₃) ₂ -
77	Н	But-2-en-1-yl	-C(CH ₃)₂-
78	Н	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-C(CH ₃) ₂ -
79	Н	Propargyl	-C(CH ₃) ₂ -
80	Н		-C(CH ₃) ₂ -
81 ·	Н	C ₆ H ₅ CH ₂	-C(CH ₃) ₂ -
82	H	2-Phenyleth-1-yl	-C(CH ₃) ₂ -
·83	Н	4-CI-C ₆ H ₄	-C(CH₃)₂-
84		4-F-C ₆ H ₄	-C(CH ₃) ₂ -
85	Н	CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
86	Н	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
87	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
88	Н	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH ₂ -
89	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
90	Н	i-C₄H ₉	-CH ₂ CH ₂ -
91	Н	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ -
92	Н	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ -
93	Н	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
94	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
95	Н	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ -
96	H	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ -
97	Н	Allyl	-CH ₂ CH ₂ -
98	Н	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
99	Н	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -

Nr.	R⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
100	Н	Propargyl .	-CH ₂ CH ₂ -
101	Н	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
102	Н	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ -
103	Н	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
104	Н	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
105	Н	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
106	Н	CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
107	H.	C₂H₅	-CH(CH ₃)CH ₂ -
108	H = 3.1.	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
109	H:	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)CH ₂
110		CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
111	H 11:27	i-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH ₂ -
	H	s-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH ₂ -
	H	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
114	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
115 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	H·,	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
116: ::	H. 🔆	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
117	H	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
118 %	Hirt is	Allyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
119 .	Н	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
120	Н	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
121	H	Propargyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
122	H	C ₆ H ₅	-CH(CH ₃)CH ₂ -
123	Н	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH₃)CH₂-
124	H	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
125	H 7 T	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH ₂ -
126	H ·	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH ₂ -
127	Н	CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
128	Н	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH(CH ₃)-
129 :	Н	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
130	Н	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH(CH ₃)-
131	Н	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
132	Н	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH(CH ₃)-
133	Н	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH(CH ₃)-
134	Н	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
135	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-



BASF Aktiengesellschaft

		23	
Nr.	R⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
136	Н	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
137	Н	Cyclopentyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
138	Н	Cyclohexyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
139	Н	Allyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
140	Н	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
141 .	Н	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
142	Н	Propargyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
143	Н	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH(CH ₃)-
144	Н	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH₂CH(CH₃)-
145	. Н	2-Phenyleth-1-yl	-CH₂CH(CH₃)-
146	Н	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH(CH ₃)-
147	Н	4-F-C ₆ H ₄	-CH₂CH(CH₃)-
148	Н	CH ₃	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
149	Н	C ₂ H ₅	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
150	Н	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
15.1	H	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
152	Н	CH₂CH₂CH₃:	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
153	H	i-C₄H ₉	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
154	Н	s-C ₄ H ₉ to the second	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
155	Н	C(CH ₃) ₃	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
156	H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
157	· H	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
158	H	Cyclopentyl	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
159	H ·	Cyclohexyl	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
160	Н	Allyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
161	Н	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
162	Н	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
163	Н	Propargyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
164	Н .	C ₆ H ₅	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
165	Н	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
166	Н	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
167	Н	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
168	Н	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
169	Н	CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
170	Н	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
171	Н	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -

Nr.	R⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
172	Н	CH(CH ₃) ₂	-CH₂CH₂CH₂-
173	Н	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH₂CH₂CH₂-
174	Н	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
175	Н	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
176	Н	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
177	Н	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
178	Н	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
179	H ·	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
180	Н	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
181	H	Allyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
182	H	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
183	Н	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
184	H	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	H ···	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
1	H " (#124, 1744)	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH₂CH₂CH₂-
187: :	H	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	H	4-CI-C ₆ H ₄	-CH₂CH₂CH₂-
-1	H. · · ·	4-F-C ₆ H ₄	-CH₂CH₂CH₂-
·L	.CH₃ 1 307	CH₃	-CH ₂ -
191	CH₃	C₂H₅	-CH ₂ -
192	CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
193	CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ -
194	CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
195	CH₃	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
196	CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
197	CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ -
198	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
199	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH₂-
200	CH₃	Cyclopentyl	-CH ₂ -
201	CH₃	Cyclohexyl	-CH ₂ - ⊦
202	CH₃	Aliyl	-CH ₂ -
203	CH₃	But-2-en-1-yl	-CH ₂ -
204	CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ -
205	CH₃	Propargyl	-CH ₂ -
206	CH₃	C ₆ H ₅	-CH ₂ -
207	CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ -



		25	
Nr.	R⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
208	CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ -
209	CH ₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ -
210	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ -
211	CH ₃	CH₃	-CH(CH₃)-
212	CH ₃	C₂H₅	-CH(CH₃)-
213	CH ₃	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-
214	CH ₃	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)-
215	CH ₃	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-
216	CH ₃	i-C ₄ H ₉ s-C ₄ H ₉	-CH(CH₃)-
217	CH ₃	s-C ₄ H ₉	-CH(CH₃)-
218	CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH(CH₃)-
219	CH ₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-
220	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH₃)-
221	CH ₃	Cyclopentyl	-CH(CH₃)-
222	CH ₃	Cyclohexyl	111 1
223	CH ₃	Allyl	-CH(CH₃)-
224	CH ₃	But-2-en-1-yl	-CH(CH₃)-
225	CH ₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH₃)-
226	CH ₃	Propargyl	-CH(CH ₃)-
.227	CH ₃	C ₆ H ₅	-CH(CH ₃)-
228	CH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)-
229	CH ₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH₃)-
230	CH ₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH₃)-
231	ĊH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH₃)-
232	CH₃	CH₃	-CH(C ₂ H ₅)-
233	CH₃	C ₂ H ₅	-CH(C ₂ H ₅)-
234	CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH(C ₂ H ₅)-
235	CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH(C₂H₅)-
236	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C₂H₅)-
237	CH₃	i-C ₄ H ₉	-CH(C₂H₅)-
238	CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH(C ₂ H ₅)-
239	CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
240	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
241	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
242	CH ₃	Cyclopentyl	-CH(C ₂ H ₅)-
243	CH ₃	Cyclohexyl	-CH(C ₂ H ₅)-

Nr.	R⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
244	CH ₃	Allyl	-CH(C ₂ H ₅)-
245	CH₃	But-2-en-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)-
246	CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)-
247	CH ₃	Propargyl	-CH(C ₂ H ₅)-
248	CH₃	C ₆ H ₅	-CH(C ₂ H ₅)-
249	CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(C ₂ H ₅)-
250	CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)-
251	CH ₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(C ₂ H ₅)-
252	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH(C ₂ H ₅)-
253	CH ₃	CH ₃	-C(CH ₃) ₂ -
254	CH ₃ :	C ₂ H ₅	-C(CH ₃) ₂ -
255	CH ₃	CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
256	CH ₃ ;	CH(CH ₃) ₂	-C(CH ₃) ₂ -
257	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-C(CH ₃) ₂ -
258	CH ₃	I-C ₄ H ₉ A A A	-C(CH ₃) ₂
259	CH ₃	s-C ₄ H ₉ ; ; ; ; ; ; ;	-C(CH ₃) ₂ -
260 ·	CH ₃	C(CH₃)₃	-C(CH ₃) ₂ -
261	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
262	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
263	CH₃	Cyclopentyl	-C(CH ₃) ₂ -
264	CH₃ .	Cyclohexyl Allyl	-C(CH ₃) ₂ -
265	CH ₃		-C(CH ₃) ₂ -
266	CH₃	But-2-en-1-yl	-C(CH ₃) ₂ -
267	CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-C(CH ₃) ₂ -
268	CH ₃	Propargyl	-C(CH ₃) ₂ -
269	CH ₃	C ₆ H ₅	-C(CH ₃) ₂ -
270	CH₃		-C(CH ₃) ₂ -
271	CH ₃	2-Phenyleth-1-yl	-C(CH ₃) ₂ -
272	CH₃	4-CI-C ₆ H ₄	-C(CH ₃) ₂ -
273	CH₃ .	4-F-C ₆ H ₄	-C(CH ₃) ₂ -
274	CH₃	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
275	CH₃	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
276	CH ₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
277	CH ₃	CH(CH₃)₂	-CH ₂ CH ₂ -
278	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
279	CH₃	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ -





		21	
Nr.	R⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
280	CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ -
281	CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ -
282	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH₂CH₂-
283	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
284	CH₃	Cyclopentyl	-CH₂CH₂-
285	CH₃	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ -
286·	CH₃	Allyl	-CH ₂ CH ₂ -
287	CH₃	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
288	CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
289	CH₃	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ -
290	CH₃	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
291	CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ -
292	CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
293	CH₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -1
294	CH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ - CH ₂
295	CH₃	CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
296	CH₃	C₂H₅	-CH(CH ₃)CH ₂ -
297	CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
298	CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)CH ₂ -
299	CH ₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
300	CH₃	i-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH ₂ -
301	CH ₃	s-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH ₂ -
302	.CH ₃	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
303	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
304		CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
305 [,]	CH₃	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
306	CH₃	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
307	CH₃	Allyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
308	CH₃	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
309	CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
310	CH ₃	Propargyl	-CH(CH₃)CH₂-
311	CH₃	C ₆ H ₅	-CH(CH₃)CH ₂ -
312	CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH₃)CH₂-
313	CH ₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
314	CH ₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH ₂ -
315	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH ₂ -

Nr.	R⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
316	CH₃	CH ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
317	CH₃	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH(CH ₃)-
318	CH ₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
319	CH ₃	CH(CH ₃)₂	-CH ₂ CH(CH ₃)-
320	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
321	CH ₃	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH(CH ₃)-
322	CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH(CH ₃)-
323	CH ₃	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
324	CH ₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
325	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
326	CH ₃	Cyclopentyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
327	CH ₃	Cyclohexyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
328	CH ₃	Allyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
329	CH ₃	But-2-en-1-yl:	-CH ₂ CH(CH ₃)-
330	CH ₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
331	CH₃	Propargyl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
332	CH ₃	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH(CH ₃)-
333	CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂ :	-CH₂CH(CH₃)-,
334	CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
335	CH₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH(CH ₃)-
336	CH ₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH(CH ₃)-
337	CH₃	CH₃	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
338	CH ₃	C ₂ H ₅	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
339	CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)- ⁽¹⁾
340	CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
341	CH ₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
342	CH₃	i-C ₄ H ₉	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
343	CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
344	CH ₃	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
345	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
346	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
347	CH₃	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
348	CH₃	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
349	CH₃	Allyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
350	CH₃	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
351	CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH₃)CH(CH₃)-



Nr.	R ⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
352	CH₃	Propargyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
353	CH₃	C₅H₅	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
354	CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
355	CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
356	CH₃ .	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
357	CH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
358	CH₃	CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
359	CH ₃	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
360	CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
361	CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
362	CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
363	CH₃	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
1 5	CH₃ 5	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	CH ₃	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH2CH2CH2-400000
[CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
368		Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
369			^L CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
370	CH₃	Allyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
371	CH₃	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
372	CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
373	CH₃	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
374	CH₃	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
375	CH₃ ·	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
376	CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
377	CH₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
378	CH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
379	C ₂ H ₅	CH ₃	-CH ₂ -
380	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	-CH ₂ -
381	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
382	C ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH₂-
383	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
384	C ₂ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
385	C ₂ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
386	C ₂ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ -
387	C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -



Nr.	IR⁵	IR ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
388	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
389	C ₂ H ₅	Cyclopentyl	-CH ₂ -
390	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-CH ₂ -
391	C ₂ H ₅	Aliyi	-CH ₂ -
392	C ₂ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH ₂ -
393	C ₂ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ -
394	C ₂ H ₅	Propargyl	-CH ₂ -
395	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅	-CH ₂ -
396	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ -
397	C ₂ H ₅	2-Phenyleth-1-yl	
398		4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ -
399	1		-CH ₂ -
	C₂H₅	4-1-061 14	-CH ₂ -
400	C₂H₅	CH ₃	-CH(CH ₃)-
401	C₂H₅	C₂H₅	-CH(CH ₃)-
402 .	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)-
403	C ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)-
404	C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH₃)-
405	C₂H₅	i-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)-
406	C ₂ H ₅	s-C₄Ḧ ₉	-CH(CH ₃)-
407	C₂H₅	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)-
408	C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
409	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	¬CH(CH₃)-
410	C ₂ H ₅	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)-
411	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)-
412	C ₂ H ₅	Allyl	-CH(CH ₃)-
413	C ₂ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)-
414	C₂H₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)-
415	C ₂ H ₅	Propargyl	-CH(CH ₃)-
416	C ₂ H _{5.}	C ₆ H ₅	-CH(CH ₃)-
417	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)-
418	C₂H₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)-
419	C ₂ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)-
420	C ₂ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH₃)-
421	C₂H₅	CH₃	-CH(C ₂ H ₅)-
422	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	-CH(C ₂ H ₅)-
423	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH(C ₂ H ₅)-
			





Nr.	R⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
424	C ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH(C ₂ H ₅)-
425	C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
426	C ₂ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH(C ₂ H ₅)-
427	C ₂ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH(C ₂ H ₅)-
428	C₂H₅	C(CH ₃) ₃	-CH(C ₂ H ₅)-
429	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(C₂H₅)-
430	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(C ₂ H ₅)
431	C ₂ H ₅	Cyclopentyl	-CH(C₂H₅)-
432	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-CH(C ₂ H ₅)-
433	C ₂ H ₅	Allyl	-CH(C ₂ H ₅)-
434	C₂H₅	But-2-en-1-yl .	-CH(C ₂ H ₅)-
435	C ₂ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)-
436	C ₂ H ₅	Propargyl	-CH(C ₂ H ₅)-
i ,	.C₂H₅	C ₆ H ₅	-CH(C ₂ H ₅)-
438	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(C ₂ H ₅)-
439	C₂H₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH(C ₂ H ₅)
440	C₂H₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(C ₂ H ₅)-
441	C₂H₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH(C ₂ H ₅)-
442	C₂H₅	CH ₃	-C(CH ₃) ₂ -
443	C₂H₅	C ₂ H ₅	-C(CH ₃) ₂ -
444	C₂H₅	CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
445 ·	C ₂ H ₅	CH(CH₃)₂ .	-C(CH ₃) ₂ -
446	Ć₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-C(CH ₃) ₂ -
447	C₂H ₅	i-C ₄ H ₉	-C(CH ₃) ₂ -
448	.C₂H₅	s-C ₄ H ₉	-C(CH ₃) ₂ }
449	C₂H₅	C(CH ₃) ₃	-C(CH ₃) ₂ -
450	C₂H₅	CH₂CH₂CH₂CH₃	-C(CH ₃) ₂ -
451	C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-C(CH ₃) ₂ -
452	C ₂ H ₅	Cyclopentyl	-C(CH ₃) ₂ -
453	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-C(CH ₃) ₂ -
454	C₂H₅	Allyl	-C(CH ₃) ₂ -
455	C₂H₅	But-2-en-1-yl	-C(CH ₃) ₂ -
456	C₂H₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-C(CH ₃) ₂ -
457	C ₂ H ₅	Propargyl	-C(CH ₃) ₂ -
458	C₂H₅	C ₆ H ₅	-C(CH ₃) ₂ -
459	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-C(CH ₃) ₂ -



Nr.	R⁵	IR ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
460	C ₂ H ₅	2-Phenyleth-1-yl	
461	C ₂ H ₅	4-Cl-C ₆ H ₄	-C(CH ₃) ₂ -
462			-C(CH ₃) ₂ -
	C ₂ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-C(CH ₃) ₂ -
463	C ₂ H ₅	CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
464	C ₂ H ₅	C₂H₅	-CH ₂ CH ₂ -
465	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
466	C ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH₂CH₂-
467	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH₂CH₂-
468	C ₂ H ₅	i-C₄H ₉	-CH₂CH₂-
469	C ₂ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH₂CH₂-
470	C ₂ H ₅	C(CH₃)₃ .	-CH ₂ CH ₂ -
471	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
472	C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
473	C ₂ H ₅	Cyclopentyl Asset	-CH ₂ CH ₂ -
474	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ -
475	C ₂ H ₅	Allyl 1. 187 1. 186 1. Vision	-CH ₂ CH ₂ -
476 ·	C ₂ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
477 .	C ₂ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
478	C₂H₅	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ -
479	., C₂H₅	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
480	. C ₂ H ₅ .	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ -
481	C₂H₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
482	C ₂ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
483	C ₂ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
484	C₂H₅	CH ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
485	C₂H₅	C₂H₅	-CH(CH ₃)CH ₂ -
486	C₂H₅	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
487	C ₂ H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)CH ₂ -
488	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
489	C ₂ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH ₂ -
490	C ₂ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH ₂ -
491	C ₂ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
492	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
493	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH ₂ -
494	C ₂ H ₅	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
495	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
ــــــ			

		33	•
Nr.	R ⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
496	C ₂ H ₅	Allyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
497	C ₂ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
498	C ₂ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH₃)CH₂-
499	C ₂ H ₅	Propargyl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
500	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅	-CH(CH₃)CH ₂ -
501	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)CH ₂ -
502 ·	C ₂ H ₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)CH ₂ -
503	C ₂ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH ₂ -
504	C ₂ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)CH ₂ -
505	C ₂ H ₅	CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
506	C ₂ H ₅	C₂H₅	-CH ₂ CH(CH ₃)-
507	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
508	C₂H₅	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH(CH ₃)-
509	1.6	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
510	C ₂ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH(CH ₃)-
511-	C₂H₅:	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH(CH ₃)-
512	C ₂ H ₅ !.	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
513	C₂H₅	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH(CH ₃)-
514	°C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH₂CH(CH₃)-
515	C ₂ H ₅	Cyclopentyi	-CH ₂ CH(CH ₃)-
516	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-CH ₂ CH(CH₃)-
517	C₂H₅	Aliyi	-CH ₂ CH(CH ₃)-
518	C ₂ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
519	C ₂ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH₂CH(CH₃)-
520	C₂H₅	Propargyl	-CH₂CH(CH₃)-
521	C₂H₅	C ₆ H ₅	-CH₂CH(CH₃)-
522	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH₂CH(CH₃)-
523	C₂H₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH(CH ₃)-
524	C ₂ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH(CH ₃)-
525	C ₂ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH(CH ₃)-
526	C₂H₅	CH ₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
527	C ₂ H ₅	C₂H₅	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
528	C ₂ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
529	C ₂ H ₅	CH(CH₃)₂ -CH(CH₃)CH(CH₃	
530	C₂H₅	CH₂CH₂CH₃ -CH(CH₃)CH(CH₃	
531	C ₂ H ₅	i-C₄H ₉	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-

			34	
	Nr.	R⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
-	532	C ₂ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	533	C ₂ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	534	C₂H₅	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	535	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	536	C ₂ H ₅	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
•	537	C ₂ H ₅	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	538	C ₂ H ₅	Allyl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
4	539	C₂H₅	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	540	C₂H₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	541	C ₂ H ₅	Propargyl.	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	542	C₂H₅	C ₆ H ₅	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
. 1.11	543	C₂H₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)CH(CH ₃)-
	544	C₂H₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
	545	C₂H₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
And the second s	546	C₂H₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH₃)CH(CH₃)-
و مدوق و دوردی سپید رسیده در در	.547	C₂H₅	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	548	C ₂ H ₅	C2H5 A LANGERY ALAS	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	549	C₂H₅	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
•	550	C₂H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	551	C₂H₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	552 i ∴	C ₂ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	553	C ₂ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -16 1/2
the series of th	:554	C ₂ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	555	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	556	C ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	557	C ₂ H ₅	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	558	C₂H₅	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	559	C₂H₅	Allyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	560	C ₂ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	561	C₂H₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	562	C ₂ H ₅	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	563	C₂H₅	C ₆ H ₅	-CH₂CH₂CH₂-
	564	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	565	C₂H₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	566	C₂H₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	567	C₂H₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
		•		

Nr.	R ⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
568	CH₂CH₂CH₃	CH₃	-CH ₂ -
569	CH₂CH₂CH₃	C ₂ H ₅	-CH ₂ -
570	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
571	CH₂CH₂CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ -
572	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
573	CH ₂ CH ₂ CH ₃	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
574	CH ₂ CH ₂ CH ₃	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
575	CH₂CH₂CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ -
576	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
577	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
578	CH₂CH₂CH₃	Cyclopentyl	-CH ₂ -
579	CH₂CH₂CH₃	Cyclohexyl	-CH ₂ -
580	CH₂CH₂CH₃	Allyl	-CH ₂ -10 - 1, 24 1, 0.0 (\$4).
581	CH₂CH₂CH₃	But-2-en-1-yl	-CH ₂ - 1/10/16/03/16/03
582	CH₂CH₂CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ - · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
583.	CH₂CH₂CH₃	Propargyl	-CH ₂ -
584	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅	-CH ₂ -
585	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ - 1.7 (1.1)
586		2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ -
587	CH₂CH₂CH₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH₂-
.588	CH₂CH₂CH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH₂-
589	CH₂CH₂CH₃	CH ₃	-CH(CH₃)-
590	CH₂CH₂CH₃	C ₂ H ₅	-CH(CH₃)-
591	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-
592	CH₂CH₂CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)-
593	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
594	CH₂CH₂CH₃	i-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)-
595	CH₂CH₂CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH(CH₃)-
596	CH₂CH₂CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH(CH₃)-
597	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-
598	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
599	CH₂CH₂CH₃	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)-
600	CH₂CH₂CH₃	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)-
601	CH₂CH₂CH₃	Allyl	-CH(CH ₃)-
602	CH₂CH₂CH₃	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)-
603	CH₂CH₂CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH₃)-



			36	
	Nr.	R⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
	604	CH₂CH₂CH₃	Propargyl	-CH(CH ₃)-
	605	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅	-CH(CH ₃)-
	606	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)-
	607	CH₂CH₂CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)-
	608	CH₂CH₂CH₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)-
	609	CH₂CH₂CH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)-
	610	CH₂CH₂CH₃	CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
	611	CH₂CH₂CH₃	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
	612	CH ₂ CH ₂ CH ₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
4.43	613	CH₂CH₂CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH ₂ -
	614	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
	615	CH₂CH₂CH₃	i-C₄H ₉	-CH₂CH₂-
	616	CH₂CH₂CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH₂CH₂-
	617	CH₂CH₂CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ -
	618	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
Agrico de la granda de la grand	619	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
The second section is the second section of the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is the second section in the second section in the second section is section in the second section in the section is section in the section in the section is section in the section in the section in the section is section in the section in the section is section in the section in the section in the section is section in the section in the section in the section is section in the section in the section in the section is section in the section in the section in the section is section in the section in the section in the section is section in the section in the section in the section is section in the section in the section in the section in the section is section in the sectio	620 ·	CH₂CH₂CH₃	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ -
The first section of the section of	621	CH₂CH₂CH₃	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ -
	622	CH₂CH₂CH₃	Aliyi	-CH ₂ CH ₂ -
	623 .	CH₂CH₂CH₃	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
	624	CH₂CH₂CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH₂CH₂-, and see a second
	625	CH₂CH₂CH₃	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ -
	626	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
	·627 · ·	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ -
Control of	628	CH₂CH₂CH₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH₂CH₂-
	629	CH₂CH₂CH₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
	630	CH₂CH₂CH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH₂CH₂-
	631	CH₂CH₂CH₃ ·	CH₃	-CH₂CH₂CH₂-
	632	CH₂CH₂CH₃	C₂H₅	-CH₂CH₂CH₂-
	633	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₂CH₃ .	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	634	CH₂CH₂CH₃	CH(CH ₃) ₂	-CH₂CH₂CH₂-
	635	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	636	CH₂CH₂CH₃	i-C₄H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	637	CH₂CH₂CH₃	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	638	CH₂CH₂CH₃	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
	639	CH₂CH₂CH₃	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
			·	

Nr.	R ⁵	R ⁶	L(C(D3m)(D4m))
640			$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
	CH₂CH₂CH₃	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
641	CH₂CH₂CH₃	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
642	CH₂CH₂CH₃	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
643	CH ₂ CH ₂ CH ₃	Allyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
644	CH₂CH₂CH₃	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
645	CH₂CH₂CH₃	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
646	CH₂CH₂CH₃	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
647	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
648	CH₂CH₂CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
649	CH ₂ CH ₂ CH ₃	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
650	CH ₂ CH ₂ CH ₃	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
651	CH₂CH₂CH₃	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
652 .	CH(CH ₃) ₂	CH ₃ Light	-CH ₂ -
653	CH(CH ₃) ₂	C ₂ H ₅	-CH ₂ -
654	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
655	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ -
656	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
657	CH(CH ₃) ₂	i-C₄H ₉	-CH ₂ -
658	CH(CH ₃) ₂	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
659	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ -
660 ·	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
661	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
662	CH(CH ₃) ₂	Cyclopentyl	-CH₂-
663	CH(CH ₃) ₂	Cyclohexyl	-CH ₂ -
664	CH(CH ₃) ₂	Allyl	-CH ₂ -
665	CH(CH ₃) ₂	Bùt-2-en-1-yl	-CH₂-
666	CH(CH ₃) ₂	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ -
667	CH(CH ₃) ₂	Propargyl	-CH ₂ -
668	CH(CH ₃) ₂	C ₆ H ₅	-CH₂-
669	CH(CH ₃) ₂	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ -
670	CH(CH ₃) ₂	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ -
671	CH(CH ₃) ₂	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ -
672	CH(CH ₃) ₂	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ -
673	CH(CH ₃) ₂	CH₃	-CH(CH ₃)-
674	CH(CH ₃) ₂	C ₂ H ₅	-CH(CH ₃)-
675	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-





		38	
Nr.	R⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
676	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂	-CH(CH ₃)-
677	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-
678	CH(CH ₃) ₂	i-C ₄ H ₉	-CH(CH₃)-
679	CH(CH ₃) ₂	s-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)-
680	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃) ₃	-CH(CH ₃)-
681	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
682	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
683	CH(CH ₃) ₂	Cyclopentyl	-CH(CH ₃)-
684	CH(CH ₃) ₂	Cyclohexyl	-CH(CH ₃)-
685	CH(CH ₃) ₂	Allyl	-CH(CH₃)-
686	CH(CH ₃) ₂	But-2-en-1-yl	-CH(CH₃)-
687	CH(CH ₃) ₂	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH₃)-
688	CH(CH ₃) ₂	Propargyl	-CH(CH ₃)-
689	CH(CH ₃) ₂	C ₆ H ₅	-GH(CH ₃)-
690	CH(CH ₃) ₂	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH ₃)-
691	CH(CH ₃) ₂	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH ₃)-
692	CH(CH ₃) ₂	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH₃)-
693	CH(CH ₃) ₂	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)-
694	CH(CH ₃) ₂	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
695	CH(CH ₃) ₂	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
696	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
697	CH(CH ₃) ₂	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH ₂ -
698	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
699 ·	CH(CH ₃) ₂	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ -
700	CH(CH ₃) ₂	s-C ₄ H ₉	-CH₂CH₂-
701	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ -
702	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
703	CH(CH ₃) ₂	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
704	CH(CH ₃) ₂	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ -
705	CH(CH ₃) ₂	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ -
706	CH(CH ₃) ₂	Allyl	-CH ₂ CH ₂ -
707	CH(CH₃)₂	But-2-en-1-yl	-CH₂CH₂-
708	CH(CH ₃) ₂	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
709	CH(CH ₃) ₂	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ -
710	CH(CH ₃) ₂	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
711	CH(CH₃)₂	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ -

Nr.	R ⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
712	CH(CH ₃) ₂	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
713	CH(CH ₃) ₂	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
714	CH(CH ₃) ₂	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
715	CH(CH ₃) ₂	CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
716	CH(CH ₃) ₂	C₂H₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
717	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
718	CH(CḤ₃)₂	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
719	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
720	CH(CH ₃) ₂	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
721	CH(CH ₃) ₂	s-C₄H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
722	CH(CH ₃) ₂	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
723	CH(CH ₃) ₂	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
724	CH(CH ₃) ₂		-CH ₂ CH ₂ CH ₂ - CH ₂
725	CH(CH ₃) ₂	Cyclopentyl (1)	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
726 .		Cyclonexyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
727	CH(CH ₃) ₂		-CH ₂ CH ₂ CH ₂
728 ·	CH(CH ₃) ₂	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ - CG
729	CH(CH ₃) ₂	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
730	CH(CH ₃) ₂	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
731	CH(CH ₃) ₂	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
732	1	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
7.33	CH(CH ₃) ₂ ,	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
734	CH(CH ₃) ₂	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
735	CH(CH ₃) ₂	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
736	C ₆ H ₅	CH ₃	-CH ₂ -
737	C ₆ H ₅	C₂H₅	-CH ₂ -
738 [.]	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
739	C ₆ H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ -
740	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ -
741	C ₆ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ -
742	C ₆ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH₂-
743	C ₆ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ -
744	C ₆ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
745	C ₆ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ -
746	C ₆ H ₅	Cyclopentyl	-CH ₂ -
747	C ₆ H ₅	Cyclohexyl	-CH ₂ -



Nr.	R ⁵	R ⁶	(C(R ^{3m})(R ^{4m})) _m
748	C ₆ H ₅	Allyl	-CH ₂ -
749	C ₆ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH ₂ -
750	C ₆ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ -
751	C ₆ H ₅	Propargyl	-CH ₂ -
752	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅	-CH ₂ -
753	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ -
754	C ₆ H ₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ -
<i>7</i> 55 .	C ₆ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ -
756	C ₆ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ -
7.57	C ₆ H ₅	CH₃	-CH(CH ₃)-
758	C ₆ H ₅	C₂H₅	-CH(CH ₃)-
759	·C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH(CH₃)-
760	C ₆ H ₅	CH(CH₃)₂	-CH(CH ₃)-
761	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₂CH₃	
762 ∷∴	C ₆ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH(CH ₃)-
763	C ₆ H̃ ₅		-CH(CH ₃)-
764	C ₆ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH(CH₃)-
765	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH(CH ₃)-
766	C ₆ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH(CH ₃)-
767	C ₆ H ₅	Cyclopentyl	-CH(CH₃)-
768	C ₆ H ₅	Cyclohexyl	-CH(CH₃)-
769. ·	C ₆ H ₅	Allyl	-CH(CH ₃)-
770	C ₆ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)-
771	C ₆ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH(CH ₃)-
772 .	C ₆ Ḣ ₅	Propargyl	-CH(CH ₃)-
773	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅	-CH(CH₃)-
774 ·	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH(CH₃)-
775	C ₆ H ₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH(CH₃)-
776	C ₆ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH(CH₃)-
777	C ₆ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH(CH ₃)-
778	C ₆ H ₅	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
779	C ₆ H ₅	C₂H₅	-CH ₂ CH ₂ -
780	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ -
781	C ₆ H ₅	CH(CH ₃)₂	-CH ₂ CH ₂ -
782	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH₂CH₂-
783	C ₆ H ₅	i-C₄H ₉	-CH₂CH₂-
			I

Nr.	R ⁵	R ⁶	$(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$
784	C ₆ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ -
785	C ₆ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ -
786	C ₆ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -
787	C ₆ H ₅		
788		CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH₂CH₂-
	C ₆ H ₅	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ -
789	C ₆ H ₅	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ -
790	C ₆ H ₅	Allyl	-CH ₂ CH ₂ -
791	C ₆ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
792	C ₆ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
793	C ₆ H ₅	Propargyl.	-CH ₂ CH ₂ -
794	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ -
795	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ -
796	C ₆ H ₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ -
797	C ₆ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
798	C ₆ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ -
799	C ₆ H ₅	CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
800	C ₆ H ₅	C ₂ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
801 .	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
802	C ₆ H ₅	CH(CH ₃) ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
803	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
804	C ₆ H ₅	i-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
805	C ₆ H ₅	s-C ₄ H ₉	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
806	C ₆ H ₅	C(CH ₃) ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
807	C ₆ H ₅	CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
808	C ₆ H ₅	CH₂CH₂CH₂CH₂CH₃	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
809	C ₆ H ₅	Cyclopentyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
810	C ₆ H ₅	Cyclohexyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
811	C ₆ H ₅	Allyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
812	C ₆ H ₅	But-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
813	C ₆ H ₅	4-Chlor-but-2-en-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
814	C ₆ H ₅	Propargyl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
815	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
816	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅ CH ₂	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
817	C ₆ H ₅	2-Phenyleth-1-yl	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
818	C ₆ H ₅	4-CI-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -
819	C ₆ H ₅	4-F-C ₆ H ₄	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ -



s-C₄H₉:

-CH(CH₃)(C₂H₅);

i-C₄H₉:

CH₂CH(CH₃)₂;

Allyl:

-CH₂CH=CH₂;

5

Popargyl: -CH₂C≡CH;

Tabelle 1:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Chlorphenyl steht und R⁵, R⁶ und (C(R3m)(R4m))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 2:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Trifluormethylphenyl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 3:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Difluormethylphenyl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.



35

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methylphenyl steht und R⁵, R⁶ und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 5:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Chlorpyridin-3-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 6:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Trifluormethylpyridin-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

5 Tabelle 7:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Difluormethylpyridin-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 8:

10

15

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methylpyridin-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 9

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 4-Methylpyridimidin-5-yl steht.

20 und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Täbelle A entsprechen.

the community of gradients of specifical transposes

Tabelle 10:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 4-Trifluormethylpyrimidin-5-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 11:

25

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 4-Difluormethylpyrimidin-5-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

35 Tabelle 12:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1-Methyl-3-trifluormethylpyrazol-4-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

5 Tabelle 13:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1-Methyl-3-difluormethylpyrazol-4-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

10

Tabelle 14:

15

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1,3-Dimethylpyrazol-4-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Ta-15 belle A entsprechen.

Tabelle 15:

医结合性结膜性 经金融

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1-Methyl-3-trifluormethyl-5-20. fluorpyrazol-4-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 16:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1-Methyl-3-difluormethyl-5-fluorpyrazol-4-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.



Tabelle 17:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1-Methyl-3-trifluormethyl-5-chlorpyrazol-4-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

35 Tabelle 18:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1-Methyl-3-trifluormethylpyrol-4-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

5 Tabelle 19:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 1-Methyl-3-difluormethylpyrol-4-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

10

Tabelle 20:



Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-4-trifluormethylthiazol-5-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 21:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-4-difluormethylthiazol5-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer
Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 22:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2,4-Dimethylthiazol-5-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.



Tabelle 23:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-5-trifluormethylthiazol-4-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

35 Tabelle 24:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-5-difluorrmethylthiazol-4-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R³m)(R⁴m))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

5 Tabelle 25:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2,5-Dimethylthiazol-4-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

10

Tabelle 26:

15

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-4-trifluormethyloxazol-5-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer der Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 27:

A CONTRACTOR

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-4-difluormethylöxazol-20 5-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 28:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2,4-Dimethyloxazol-5-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.



Tabelle 29:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Trifluormethylthiophen-3-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

35 Tabelle 30:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 5-Methyl-2-trifluormethylthiophen-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

5 Tabelle 31:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methylthiophen-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

10

Tabelle 32:



Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2,5-Dimethylthiophen-3-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 33:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 3-Trifluormethylthiophen-2-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 34:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 3-Methylthiophen-2-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.



Tabelle 35:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 3,5-Dimethylthiophen-2-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

35 Tabelle 36:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 5-Methyl-3trifluormethylthiophen-2-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

5 Tabelle 37:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Trifluormethyfuran-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

10

Tabelle 38: · · ·



Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 5-Methyl-2-trifluormethyfuran-3-yl steht und \mathbb{R}^5 , \mathbb{R}^6 und $(\mathbb{C}(\mathbb{R}^{3m})(\mathbb{R}^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Tabelle 39: · · ·

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methylfuran-3-yl steht und R⁵, 20 R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Täbelle A entsprechen.

Tabelle 40:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2,5-Dimethylfuran-3-yl steht und R⁵, R⁶ und (C(R^{3m})(R^{4m}))_m für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.



Tabelle 41:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-5,6-dihydro-[1,4]oxathiin-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

35 Tabelle 42:

Verbindungen der allgemeinen Formel IA, worin A für 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-thiopyran-3-yl steht und R^5 , R^6 und $(C(R^{3m})(R^{4m}))_m$ für jede einzelne Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entsprechen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können in Analogie zu an sich bekannten Verfahren aus dem Stand der Technik hergestellt werden, beispielsweise gemäß Schema 1 durch Umsetzung aktivierter (Heterocyclyl)carbonsäurederivate II mit einem Anilin III [Houben-Weyl: "Methoden der organ. Chemie", Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart, New York 1985, Band E5, S. 941-1045.]. Aktivierte Carbonsäurederivate II sind beispielsweise Halogenide, Aktivester, Anhydride, Azide, z.B. Chloride, Fluoride, Bromide, para-Nitrophenylester, Pentafluorphenylester, N-Hydroxysuccinimidester, Hydroxybenzotriazol-1-yl-ester. In Schema 1 weisen die Reste A, Y, R¹, R², R^{3m}, R^{4m}, R⁵, R⁶, n und m die zuvor genannten Bedeutungen und insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen auf.



Schema 1:

20

Die Wirkstoffe I können beispielsweise auch durch Umsetzung der Säuren IV mit einem Anilin III in Gegenwart eines Kupplungsreagenzes gemäß Schema 2 hergestellt werden. In Schema 2 weisen die Reste A, Y, R¹, R², R^{3m}, R^{4m}, R⁵, R⁶, n und m die zuvor genannten Bedeutungen und insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen auf.



Schema 2:

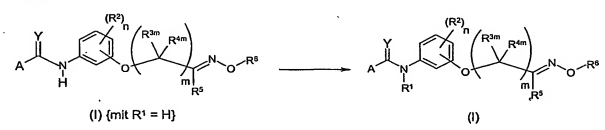
$$A \longrightarrow OH + H \longrightarrow R^{1} \longrightarrow R^{4m} \longrightarrow R^{4m} \longrightarrow A \longrightarrow R^{1} \longrightarrow R^{2m} \longrightarrow R^{4m} \longrightarrow R^{5} \longrightarrow$$

Geeignete Kupplungsreagenzien sind beispielsweise:

- Kupplungsreagenzien auf Carbodiimid-Basis, z.B. N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid [J.C. Sheehan, G.P. Hess, J. Am. Chem. Soc. 1955, 77, 1067], N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethyl-carbodiimid;
- Kupplungsreagenzien, die gemischte Anhydride mit Kohlensäureestern bilden,
 z.B. 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin [B. Belleau, G. Malek, J. Amer. Chem. Soc. 1968, 90, 1651.], 2-iso-Butyloxy-1-iso-butyloxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin [Y. Kiso, H. Yajima, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1972, 942.];
 - Kupplungsreagenzien aus Phosphonium-Basis, z.B. (Benzotriazol-1-yloxy)-tris-(dimethylamino)-phosophonium-hexafluorophosphat [B. Castro, J.R. Domoy, G. Evin, C. Selve, Tetrahedron Lett. 1975, 14, 1219.], (Benzotriazol-1-yl-oxy)tripyrrolidinophosphoniuim-hexafluorophsophat [J. Coste et.al., Tetrahedron Lett. 1990, 31, 205.];
 - Kupplungsreagenzien auf Uroniumbasis bzw. mit Guanidinium-N-oxid-Struktur, z.B. N,N,N',N'-Tetramethyl-O-(1H-benzotriazol-1-yl)-uronium-hexafluorophosphat [R. Knorr, A. Trzeciak, W. Bannwarth, D. Gillessen, Tetrahedron Lett. 1989, 30, 1927.], N,N,N',N'-Tetramethyl-O-(benzotriazol-1-yl)-uronium-tetrafluoroborat, (Benzotriazol-1-yloxy)-dipiperidinocarbenium-hexafluorophosphat [S. Chen, J. Xu, Tetrahedron Lett. 1992, 33, 647.]
 - Kupplungsreagenzien, die Säurechloride bilden, z.B. Phosphorsäure-bis-(2-oxo-sectionid)-chlorid [J. Diago-Mesequer, Synthesis 1980, 547.].

Verbindungen I mit R¹ = gegebenenfalls mit Halogen substituiertes Alkyl oder gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl können auch durch Alkylierung der Amide I (worin R¹ oder Wasserstoff steht und die gemäß Schema 1 oder 2 zugänglich sind) mit geeigneten Alkylierungsmitteln in Gegenwart von Basen hergestellt werden, siehe Schema 3.

Schema 3: -



Die (Heterocyclyl)carbonsäuren IV können nach literaturbekannten Verfahren hergestellt werden und daraus sind die (Heterocyclyl)carbonsäuren-Derivate II nach literaturbekannten Verfahren herstellbar [beispielsweise EP 0589313, EP 915868, US 4,877,441].

10

Die Aniline III können beispielsweise gemäß dem Schema 4 hergestellt werden. In Schema 4 weisen die Reste R¹, R², R³m, R⁴m, R⁵, R⁶, n und m die zuvor genannten Bedeutungen und insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen auf. Die Verbindungen V und X sind literaturbekannt oder können nach literaturbekannten Verfahren hergestellt werden.

Schema 4:

$$(R^{2})_{0} + H_{0} + H_{0}$$

10

15

5

In Schritt a in Schema 4 setzt man den Nitroaromaten XI, worin X' für Halogenid, beispielsweise Chlorid oder Fluorid steht, mit einem Ketoalkohol V im Sinne einer nucleophilen aromatischen Substitution um, wobei man den Nitrophenylether VII erhält. Die Umsetzung erfolgt in Anlehnung an bekannte Verfahren, beispielsweise nach Organikum, 21. Auflage, Wiley-VCH 2001, S. 394ff. S. Raeppel, F. Raeppel, J. Suffert; Synlett [SYNLES] 1998, (7), 794-796. R. Beugelmans, A. Bigot, J. Zhu; Tetrahedron Lett [TELEAY] 1994, 35 (31), 5649-5652. Die Umsetzung erfolgt üblicherweise in Gegenwart einer Base. Geeignete Basen sind Alkalimetallcarbonate, Erdalkalimetallcarbonate wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Calciumcarbonat, Magnesiumcarbonat, Alkalimetallhydroxide oder Erdalkalimetallhydroxide wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid. In der Regel führt man die Umsetzung in einem inerten organischen Lösungsmittel durch. Als Lösungsmittel kommen Ether wie Diethylether, Methyl-tert-butylether, Dioxan. Tetrahydrofuran, Ethylenglycoldimethylether, Diethylenglycol in Betracht.

25

20

In Schritt b reduziert man den Nitrophenylether VII zum Aminophenylether VIII, beispielsweise wie im Organikum, 21. Auflage, Wiley-VCH 2001, S. 627ff beschrieben. Die katalytische Reduktion der Nitrogruppe des Nitrophenylethers VII erfolgt in der Re-

gel mit Hydrazin als Wasserstoffquelle und in Gegenwart von Raney-Nickel als Katalysator. Die Reduktion erfolgt in der Regel in einem Inerten Lösungsmittel, beispielsweise in einem C₁-C₄-Alkohol wie Methanol oder Ethanol. Die Reduktion des Nitrophenylethers VII zum Aminophenylether VIII kann beispielsweise durch Umsetzung des Nitrophenylethers VII mit einer Metallverbindung wie Zinn(II)-chlorid unter sauren Reaktionsbedingungen wie konzentrierter Salzsäure erfolgen.

In Schritt c setzt man den Aminophenylether VIII mit einem Hydroxylamin X beziehungsweise dem Säureadditionssalz davon, vorzugsweise das Hydrochloridsalz, um. Die Umsetzung erfolgt in der Regel in einem Lösungsmittel. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise C₁-C₄-Alkohole oder C₁-C₄-Alkohol/Wasser-Gemische. Die Umsetzung kann in Gegenwart einer Base stattfinden. Geeignete Basen sind aromatische zung kann in Gegenwart einer Base stattfinden. Geeignete Basen sind aromatische Amine wie Pyridin oder Alkalimetallhydroxide oder Erdalkalimetallhydroxide wie Natri- wie umhydroxid, Kaliumhydroxid oder Calciumhydroxid. Die Oximierung der Ketogruppe in X kann beispielsweise in Anlehnung an Organikum, 21. Auflage, Wiley-VCH 2001, S. 467 oder D. Dhanak, C. Reese, S. Romana, G. Zappia, J. Chem. Soc. Chem. Comm.

Alternativ können die Aniline III auch gemäß Schema 5 hergestellt werden. In Schema 5 weisen die Reste R¹, R², R^{3m}, R^{4m}, R⁵, R⁶, n und m die zuvor genannten Bedeutungen und insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen auf.

Schema 5:

5

10

15

20

25

$$(R^{2})_{n}$$

$$+ HO$$

$$(XI)$$

$$(VI)$$

$$(VI)$$

$$(IX)$$

$$(R^{2})_{n}$$

$$R^{3m}$$

$$R^{4m}$$

$$R^{5}$$

$$(IX)$$

$$R^{5}$$

(e)
$$R^{2}$$
 R^{3m} R^{4m} R^{5} (III)

Schritt d in Schema 5 erfolgt analog zu Schritt a in Schema 4. Schritt e in Schema 5 erfolgt analog zu Schritt b in Schema 4.

Das Oxim IX ist auch durch Umsetzung des Nitrophenylethers VII mit dem Hydroxylamin X oder dem Säureadditionssalz von X in Anlehnung an das in Schritt a in Schema 4 beschriebene Verfahren erhältlich.

5

Das Oxim VI ist beispielsweise durch Umsetzung des Ketoalkohols V mit dem Hydroxylamin X oder dem Säureadditionssalz von X in Anlehnung an das in Schritt a in Schema 4 beschriebene Verfahren erhältlich.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen I können auch gemäß Schema 6 hergestellt werden. In Schema 6 weisen die Reste A, Y, R¹, R², R^{3m}, R^{4m}, R⁵, R⁶, n und m die zuvor genannten Bedeutungen und insbesondere die als bevorzugt genannten Bedeutungen auf, Hal, Hal' stehen unabhängig voneinander für Halogen, beispielsweise für Chlorid, Bromid oder Iodid.

:::::Schema 6::::

(XIV)

- In Schritt f in Schema 6 setzt man das Aminophenol XI mit einem (Heterocyclyl)carbonsäurehalogenid XII um, wobei man das Anilid XIII erhält. Üblicherweise führt
 man die Umsetzung in Gegenwart einer Base durch, beispielsweise ein tertiäres Amin
 wie Trimethylamin oder Triethylamin. In der Regel führt man die Umsetzung in einem
 inerten organischen Lösungsmittel durch. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise
- 25 Ether wie Diethylether, Methyl-tert-butylether, Dioxan, Tetrahydröfuran, Ethylenglycol-

dimethylether, Diethylenglycol oder chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Dichlorethan oder Trichlormethan in Betracht.

Die Umsetzung des Anilids XIII mit dem Keton XIV in Schritt g in Schema 6 kann in Gegenwart einer Base erfolgen. Geeignete Basen sind Alkalimetallcarbonate, Erdalkalimetallcarbonate wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Calciumcarbonat, Magnesiumcarbonat, Alkalimetallhydroxide oder Erdalkalimetallhydroxide wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid. In der Regel führt man die Umsetzung in einem inerten organischen Lösungsmittel durch. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise Carbonsäureamide wie N,N-Dimethylformamid, Diethylformamid oder Dimethylacetamid in Betracht.

Die Umwandlung der Verbindung XIV in die Verbindung I in Schritt h in Schema 6 erfolgt beispielsweise in Anlehnung an Schritt c in Schema 4.

المراب والمراجع والإراف والمعافراتي أأواد

15

5

10

20

Die Verbindungen I eignen sich als Fungizide. Sie zeichnen sich durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenschutz als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:



- Alternaria-Arten an Gemüse und Obst,
- Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
- Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
- Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen.
- Erysiphe graminis (echter Mehltau) an Getreide,
- Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 - Helminthosporium-Arten an Getreide,
 - Mycosphaerella-Arten an Bananen und Erdnüssen,
 - Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,

- Plasmopara viticola an Reben,
- Podosphaera leucotricha an Äpfeln,
- Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
- Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
- Puccinia-Arten an Getreide,
 - Pyricularia oryzae an Reis,
 - Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen.
 - Septoria nodorum an Weizen,
 - Sphaerotheca fuliginea (Gurkenmehltau) an Gurken.
- 10 Uncinula necator an Reben,
 - Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
 - Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.
 - Septoria Tritici
 - Pyrenophora-Arten
 - : :: Leptosphaeria Nodorum
 - Rhynchosporium-Arten
 - Typhula-Arten

Land Broken Barry

Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schadpilzen wie Paecilomyces variotii im Materialschutz (z.B. Holz, Papier, Dispersionen für den Anstrich,
Fasern bzw. Gewebe) und im Vorratsschutz.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zuberschützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze erfolgen.

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 0,1 g, vorzugsweise 0,01 bis 0,05 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

5

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

10

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Parafine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B.Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürniche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

20

- 25

Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure,
Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate und Fettsäuren sowie
deren Alkali- und Erdalkalisalze, Salze von sulfatiertem Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit
Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, FettalkoholethylenoxidKondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und
Methylcellulose in Betracht.

35

Lar of White House The State of S.

57

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Benzol,
Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon, Wasser, in Betracht.

10 Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate; können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum; Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerdé, Calcidum- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Hamstoffe und pflanzliche che Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulose pulver und andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum); eingesetzt.

Beispiele für Formulierungen sind:

30

. 25

- 5 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 95 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 5 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- II. 30 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit einer Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl,
 das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt.
 Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit (Wirkstoffgehalt 23 Gew.-%).

1 2 . 1 . .

5

10

25

30

58

- III. 10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 90 Gew.-Teilen Xylol, 6 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 2 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 2 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 9 Gew.-%).
- IV. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 60 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 5Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht (Wirkstoffgehalt 16 Gew.-%).

.

the control of the confidence of

V. 80 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-alpha-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen (Wirkstoffgehalt 80 Gew.-%).

- 20 VI. Man vermischt 90 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung mit 10 Gew.- Teilen N-Methyl-a-pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist (Wirkstoffgehalt 90 Gew.-%).
 - VII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- VIII. 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-α-sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

Control of the Control of the American State of the Control of the

State of the second of the second of the second of

The second secon

5

10

30

35

59

10 Gew.-Teile der erfindungsgemäßen Verbindung werden in 63 Gew.-Teilen IX. Cyclohexanon, 27 Gew.-Teilen Dispergiermittel (beispielsweise eine Mischung aus 50 Gew.-Teilen des Anlagerungsprodukts von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 50 Gew.-Teilen des Anlagerungsprodukts von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl) gelöst. Die Stammlösung wird anschließend durch Verteilen in Wasser auf die gewünschte Konzentration verdünnt, z.B. auf eine Konzentration im Bereich von 1 bis 100 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfin-15 dungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten. The transfer of the second second

📈 🤧 🚋 Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzet 🦇 paren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Sub-20 mestanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

> Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%. Häufig reichen bereits geringe Wirkstoffmengen an Verbindung I in der anwendungsfertigen Zubereitung aus, z.B. 2 bis 200 ppm. Ebenso sind anwendungsfertige Zubereitungen mit Wirkstoffkonzentrationen im Bereich von 0,01 bis 1 % bevorzugt.

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

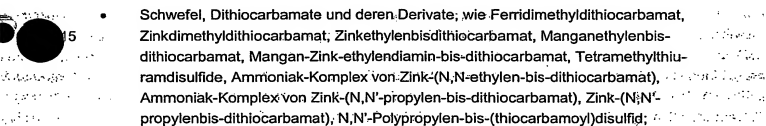
Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungs-

M/44345

gemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden,

- 5 Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der Verbindungen I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fungizide mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.
- Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen 10 gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, Committee Commit nicht aber einschränken: A STATE OF STATE :



- Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat, 2-sec-Butyl-4.6-20 化内线 化工厂 经总额债务 dinitrophenyl-3.3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4.6-dinitrophenylisopropylcarbonat; 5-Nitro-isophthalsäure-di-isopropylester;
 - heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, O,O-Diethyl-phthalimidophosphonothioat, 5-Amino-1-[bis-(dimethylamino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4- triazol, 2,3-Dicyano-1,4-* dithioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamoyl)-2benzimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonylaminobenzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthiotetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-phthalimid,
 - N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäure- diamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanmethylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol, 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Dihydro-5carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-

25



3、13、1、14、1、14、1. 14等的数据的数据的数据

benzol;

61

carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-lod-benzoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1,4-diylbis-1-(2,2,2trichlorethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan, 2.6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-Ncyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2methylpropyl]-cis-2,6-dimethyl-morpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon, 1-(4-1----(2-Chlorphenyl)-2-(4-fluorphenyl)-oxiran-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol, α-(2-Chlorphenyl)-, a.-(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol, 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-code control con

15.

5

10

- Strobilurine wie Methyl-E-methoxyimino-[α -(o-tolyloxy)-o-tolyl]acetat; Methyl-E-2- {2-[6-(2-cyanophenoxy)-pyrimidin-4-yloxy]-phenyl}-3-methoxyacrylat, Methyl-E-2- methoxyimino-[α-(2-phenoxyphenyl)]-acetamid, Methyl-E-methoxyimino-[α -(2,5-dimethylphenoxy)-o-tolyl]-acetamid,
 - Anilinopyrimidine wie N-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)-anilin, N-[4-Methyl-6-(1-propinyl)-pyrimidin-2-yl]-anilin, N-[4-Methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin-2-yl]-anilin,
 - Phenylpyrrole wie 4-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-4-yl)-pyrrol-3-carbonitril
 - 25 Zimtsäureamide wie 3-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)- acrylsäuremorpholid,



sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid, Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat, DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyacetyl)-alanin-methyl- ester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-[3,5-Dichlorphenyl(-5-methyl-5-methoxymethyl]-1,3-oxazolidin-2,4-dion, 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsäureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol, N-

(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-

35

aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol.

Herstellungsbeispiele:

5 Beispiel 1:

10

AND THE MICH.

State of the

20

30

35

- 2-Chlor-N-(2-(2-benzyloxyimino)-1-methyl-n-propoxy)-phenyl)-nicotinsäureamid
- 1.1 2-Chlor-N-(2-hydroxy-phenyl)-nicotinsäureamid

Zu einer Lösung von 13,1 g ortho-Aminophenol und 24,2 g Triethylamin in 200 ml Dichlormethan gab man bei 10°C eine Lösung von 21 g 2-Chlornicotinsäurechlorid in 100 ml Dichlormethan und rührte 1 Stunde bei 10°C und 60 h bei Raumtemperatur. Danach engte man das Reaktionsgemisch im Vakuum ein und nahm den erhaltenen 15 Rückstand in Ethylacetat auf. Man wusch die organische Phase zweimal mit verd. Salzsäure und 3%iger Natronlauge. Nach dem Trocknen über Natriumsulfat dampfte programmen das Lösungsmittel im Vakuum ab, wobeitman 27.6 g der Titelverbindung mit ei∹ nem Schmelzpunkt von 142-145°C erhielt.

> 2-Chlor-N-(2-(1-methyl-2-oxo-n-propoxy)-phenyl)-nicotinsäureamid 1.2

Something a secretary both Acres

Congress of the Artifaction of the Congress of

Eine Lösung von 1,24 g 2-Chlor-N-(2-hydroxy-phenyl)-nicotinsäureamid, 1,58 g 3-Brombutan-2-on und 0,34 g Kaliumcarbonat in 20 ml N,N-Dimethylformaind rührte man 1 h bei Raumtemperatur und anschließend 2 h bei 60°C. Danach gab man eine Mischung aus Wasser und Ethylacetat zu und trennte die Phasen. Die wässrige Phase extrahierte man zweimal mit Ethylacetat. Die vereinigte organische. Phase wurde mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum. eingeengt. Den erhaltenen Rückstand reinigte man chromatographisch an Kieselgel (Eluierungsmittel: Cyclohexan/Methyl-tert-butylether) und erhielt nach dem Abdampfen des Eluierungsmittels 1,0 g der Titelverbindung als Öl.

2-Chlor-N-(2-(2-benzyloxyimino)-1-methyl-n-propoxy)-phenyl)nicotinsäureamid 1.3

Zu einer Lösung von 0,36 g 2-Chlor-N-(2-(1-methyl-2-oxo-n-propoxy)-phenyl)nicotinsäureamid und 0,12 g Pyridin in 10 ml Methanol gab man 0,18 g O-Benzylhydroxylamin. Man rührte 15 Minuten bei Raumtemperatur, engte das Lösungsmittel im

63

Vakuum ein und nahm den erhaltenen Rückstand in Methyl-tert-butylether auf. Man wusch das Gemisch mit 1%iger Salzsäure und ges. NaCl-Lösung, trocknete über Natriumsulfat und engte das Gemisch im Vakuum ein. Die ausgefallenen Kristalle filtrierte man ab und trocknete sie im Vakuum, wobei man 0,3 g der Titelverbindung mit einem Schmelzpunkt von 53-55°C erhielt.

In analoger Weise wurden die in Tabelle 1 angegebenen Verbindungen der Formel IA hergestellt.

Simplify the second provided the second $R^{41} = H$, $R^{4} = H$, $R^{4} = H$.

. .

	elis estille i tiel e				•	
Nr.	A Ma Ar.	R ³¹	R ⁵	R ⁶	Schmp. [°C];	spektroskopische Daten
·	1975 (St. 1887)	٠,			Konsistenz	्र क्षेत्रका वर्षे भू
IA-1	2-Chlor- pyridin-3-yl	CH₃	CH₃	C ₆ H ₅ CH ₂	53-55	
IA-2	2-Chlor- pyridin-3-yl	CH₃	CH₃	Allyl	Öl	1H-NMR (CDCl ₃), δ [ppm]; 1.57 (d, 3H); 1.83 (s, 3H); 4.58 (m, 2H); 5.04 (m, 1H); 5.18-5.31 (m, 2H); 5.93 (m, 1H); 6.99-7.10 (m, 3H); 7.22 (m, 1H); 8.18 (m, 1H); 8.51 (m, 1H); 9.22 (s _{breit} , 1H).
IA-3	2-Chlor- pyridin-3-yl	CH ₃	CH₃	trans-2- Buten-1- yl	Öl	¹ <i>H-NMR</i> (<i>CDCl</i> ₃), δ [ppm]: 1.57 (d, 3H); 1.70 (m, 3H); 1.80 (s, 3H); 4.49 (m, 2H); 5.02 (q, 1H); 5.58-5.80 (m, 2H); 6.99-7.10 (m, 3H); 7.22 (m, 1H); 8.16 (m, 1H); 8.51 (m, 2H); 9.20 (Shreit, 1H).

				04		
Nr.	Α .	R ³¹	R ⁵	R ⁶	Schmp. [°C];	spektroskopische Daten
		}			Konsistenz	
IA-4	2-Methyl- 4-trifluor- methyl- thiazol-5-yl	CH ₃	CH ₃	CH₃	Öl	¹ <i>H-NMR (CDCl₃), δ [ppm]:</i> 1.52 (d, 3H); 1.77 (s, 3H); 2.79 (s, 3H); 3.90 (s, 3H); 5.01 (q, 1H); 6.93-7.11 (m, 4H); 8.43 (m, 1H); 8.70 (m, 1H).
IA-5	2-Methyl- 4-trifluor- methyl- thiazol-5-yl	CH₃	CH₃	trans-3- Chlorally I	Öl	¹ <i>H-NMR (CDCl</i> ₃), δ [ppm]: 1.53 (d, 3H); 1.77 (s, 3H); 2.75 (s, 3H); 4.53 (d, 2H); 5.01 (q, 1H); 6.07 (m, 1H); 6.20-6.33 (m, 1H); 6.93- 7.11 (m, 3H); 8.45 (m, 1H); 8.84 (s _{breit} , 1H).
1A-6	1-Methyl- 3-trifluor- methyl- pyrazol-4- yl	CH₃	CH₃	trans-3- Chlorally		¹ H-NMR (CDCl ₃), δ [ppm]: 1.53 (d, 3H); 1.79 (s, 3H); 3.95 (s, 3H); 4.54 (d, 2H); 5.00 (q, 1H); 6.08 (m, 1H); 6.17-6.29 (m, 1H); 6.96- 7.10 (m, 2H); 8.10 (m, 1H); 8.45 (m, 1H); 8.59 (s _{breit} , 1H).
IA-7	1-Methyl- 3-trifluor- methyl- pyrazol-4- yl	CH₃	CH ₃	CH ₃	100-102	
IA-8	1-Methyl- 3-trifluor- methyl- pyrazol-4- yl	CH ₃	CH ₃	C ₆ H ₅ CH ₂		¹ <i>H-NMR</i> (<i>CDCl</i> ₃), δ [<i>ppm</i>]: 1.58 (d, 3H); 1.80 (s, 3H); 3.95 (s, 3H); 4.98 (m, 1H); 5.17 (s, 2H); 6.82-6.99 (m, 3H); 7.25-7.45 (m, 4H); 8.07 (m, 1H); 8.46 (m, 1H); 8.59 (s _{breit} , 1H).
IA-9	2-Chlor- pyridin-3-yl			2	Α.	1.20 (m, 6H); 1.53 (d, 3H); 1.80 (s, 3H); 4.29 (m, 1H); 5.03 (m, 1H); 6.95-7.15 (m, 3H); 7.43 (m, 1H); 8.31 (m, 1H); 8.47-8.51 (m, 2H); 9.23 (s _{breit} , 1H).
IA-10	2-Chlor- pyridin-3-y	CH₃	CH₃	trans-3- Chlorally	Öl	¹ H-NMR (CDCl ₃), δ [ppm]: 1.57 (d, 3H); 1.80 (s, 3H); 4.52 (d, 2H); 5.01 (q, 1H); 6.09 (m, 1H); 6.18-6.30 (m, 1H); 6.99-7.13 (m,

Nr.	А	R ³¹	R⁵	R ⁶	Schmp. [°C]; Konsistenz	spektroskopische Daten
						3H); 7.03 (m, 1H); 8.35 (m, 1H); 8.51 (m, 2H); 9.21 (s _{breit} , 1H).
IA-11	2-Chlor- pyridin-3-yl	CH₃	CH₃	CH₃	74-75	
IA-12	2-Chlor- pyridin-3-yl	CH₃	CH₃	C ₂ H ₅	Öl	¹ <i>H-NMR</i> (<i>CDCl</i> ₃), δ [<i>ppm</i>]: 1.25 (d, 3H); 1.58 (d, 3H); 1.80 (s, 3H); 4.11 (m, 2H); 5.02 (m, 1H); 6.97-7.10 (m, 3H); 7,47 (m, 1H); 8.31 (m, 1H); 8.23-8.28 (m, 2H); 9.22 (s _{breit} , 1H).

Allyl: CH2CH=CH2;

Schmp.: Schmelzpunkt

Anwendungsbeispiele:

10

Die Wirkstoffe wurden als Stammlösung aufbereitet mit 0,25 Gew.-% Wirkstoff in Aceton oder Dimethylsulfoxid (DMSO). Dieser Lösung wurde 1 Gew.-% Emulgator Uniperol® EL (Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) zugesetzt und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Kurative Wirksamkeit gegen Weizenbraunrost

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizensämlingen der Sorte "Kanzler" wurden mit Sporen des Braunrostes (*Puccinia recondita*) bestäubt. Danach wurden die Töpfe für 24 Stunden in eine Kammer mit hoher Luftfeuchtigkeit (90 bis 95 %) und 20 bis 22 °C gestellt. Während dieser Zeit keimten die Sporen aus und die Keimschläuche drangen in das Blattgewebe ein. Die infizierten Pflanzen wurden am nächsten Tag mit einer wässrigen Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Die Suspensionen oder Emulsionen wurden wie oben beschrieben hergestellt. Nach dem Antrocknen des Spritzbelages wurden die Versuchspflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 22 °C und 65 bis 70 % relativer Luftfeuchtigkeit für 7 Tage kultiviert. Danach wurde das Ausmaß der Rostpilzentwicklung auf den Blättern ermittelt.

Nr. Befall bei 63 ppm (% Blattfläche9

IA-4	0	
IA-5	7	
IA-7	3	
unbehandelt	90	

Protektive Wirksamkeit gegen Puccinia recondita an Weizen (Weizenbraunrost)

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizensämlingen der Sorte "Kanzler" wurden mit einer wässrigen Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe bestäubt. Am nächsten Tag wurden die behandelten Pflanzen mit Sporen des Weizenbraunrostes (Puccinia recondita) bestäubt. Anschließend wurden die Pflanzen für 24 Stunden in eine Kammer mit hoher Luftfeuchtigkeit (90 bis 95 %) und 20 bis 22 °C gestellt. Während dieser Zeit keimten die Sporen aus und die Keimschläuche 10 drangen in das Blattgewebe ein. Am folgenden Tag wurden die Versuchspflanzen ins Gewächshaus zurückgestellt und bei Temperaturen zwischen 20 und 22 °C und 65 bis 70 % relativer Luftfeuchtigkeit für weitere 7 Tage kultiviert. Danach wurde das Ausmaß der Rostentwicklung auf den Blättern visuell ermittelt.

Nr.	Befall bei 63 ppm (% Blattfläche)
IA-1	10
IA-4	3
IA-5	3
IA-6	5
IA-7	3
IA-8	3
IA-9	5
IA-10	5
IA-11	10
IA-12	3
unbehandelt	90 .

Patentansprüche

5

· 15

20

25

30

(Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I,

$$A = \begin{pmatrix} R^2 \\ N \\ R^1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^{3m} \\ R^{4m} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^{4m} \\ M \\ R^5 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^6 \\ \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R^6 \\ R^6 \end{pmatrix}$$

in denen die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

- A Phenyl oder ein wenigstens einfach ungesättigter 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus mit 1, 2 oder 3, unter N, O, S, S(=O) und S(=O)₂ ausgewählten Heteroatomen als Ringglieder, wobei Phenyl und der wenigstens einfach ungesättigte 5- oder 6-gliedrige Heterocyclus unsubstituiert sein können oder 1, 2 oder 3 Reste R^a tragen können, wobei
 - für Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₄-Halogenalkenyl, C₂-C₄-Halogenalkinyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder Phenyl steht, wobei Phenyl unsubstituiert sein kann oder ein, zwei oder drei Reste R^b trägt, die ausgewählt sind unter Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₄-Halogenalkenyl, C₂-C₄-Halogenalkinyl und C₁-C₄-Halogenalkoxy;
 - Y Sauerstoff oder Schwefel;
 - R¹ H, OH, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;
- R² Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₄-Halogenalkenyl, C₂-C₄-Halogenalkinyl oder C₁-C₄-Halogenalkoxy;

AE 20030976 Wer/135 23.12.2003

 R^{3m} , R^{4m} jeweils unabhängig voneinander Halogen, Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, Phenyl, Phenyl- C_1 - C_4 -alkyl, Phenyl- C_2 - C_4 -alkenyl, Phenyl- C_2 - C_4 -alkinyl, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_3 - C_6 -Halogencycloalkyl, C_2 - C_6 -Halogenalkenyl, C_2 - C_6 -Halogenalkinyl, Phenyl- C_1 - C_4 -halogenalkyl, Phenyl- C_2 - C_4 -halogenalkenyl oder Phenyl- C_2 - C_4 -halogenalkinyl, wobei Phenyl oder der Phenylteil von Phenyl- C_1 - C_4 -alkyl, Phenyl- C_2 - C_4 -alkenyl, Phenyl- C_2 - C_4 -alkinyl, Phenyl- C_1 - C_4 -halogenalkyl, Phenyl- C_2 - C_4 -halogenalkenyl und Phenyl- C_2 - C_4 -halogenalkinyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können; für m=2 oder 3, die Variablen R^{32} , R^{42} beziehungsweise R^{33} , R^{43} auch für C_1 - C_6 -Alkoxy stehen können;

Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₆-Halogenalkinyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl oder Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl, wobei-Phenyl oder der Phenylteil von Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können;

Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₈-Alkenyl, C₂-C₈-Alkinyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₈-Halogenalkenyl, C₂-C₈-Halogenalkinyl, Phenyl, Naphthyl, Phenyl-C₁-C₆-alkyl, Naphthyl-C₁-C₆-alkyl, Phenyl-C₂-C₆-alkenyl, Phenyl-C₂-C₆-alkinyl, Phenyl-C₁-C₆-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₆-halogenalkenyl oder Phenyl-C₂-C₆-halogenalkinyl, wobei Phenyl und Naphthyl in den 9 zuletzt genannten Gruppen unsubstituiert sein können oder 1, 2 oder 3 unter R^b und R⁷ ausgewählte Substituenten tragen können, wobei R⁷ für-(CR⁸)=NOR⁹ steht, worin

R⁸ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₆-Halogenalkinyl, Phenyl, Benzyl; wobei Phenyl und die Phenylgruppe in Benzyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können; und

R⁹ C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl,

15

5

10

20

25

30

35

C₂-C₆-Halogenalkinyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkinyl, wobei Phenyl und die Phenylgruppe in Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl, Phenyl-C₂-C₄-alkenyl, Phenyl-C₂-C₄-halogenalkenyl, Phenyl-C₂-C₄-alkinyl und Phenyl-C₂-C₄-halogenalkinyl unsubstituiert sein können oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen können;

10 n 0, 1, 2, 3 oder 4; und

5

15

m 1, 2 oder 3;

und die landwirtschaftlich brauchbaren Salze davon.

2. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I, worin A für einen Rest der allgemeinen Formeln

Ra2
$$(A-1)$$
 $(A-2)$ $(A-3)$ $(A-3)$ $(A-4)$ $(A-5)$ $(A-5)$ $(A-6)$

steht, worin die Bindungsstelle an C(=Y) bedeutet und die Variablen die folgende Bedeutung haben:

- X, X₁ jeweils unabhängig voneinander N oder CR^c, wobei R^c für H steht oder die für R^b genannten Bedeutungen aufweist;
- W S oder N-R^{a4}, worin R^{a4} für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder Phenyl steht, das unsubstituiert sein kann oder 1, 2 oder 3 Reste R^b tragen kann;

M/44345

25

or a report of the residence.

- U Sauerstoff oder Schwefel;
- Z S, S(=O), S(=O)₂ oder CH₂,

5

Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy oder Halogen;

10

· Ra2 jeweils unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten Gruppen durch Halogen substituiert sein können; und

- Rasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C1-C4-Alkyl, C3-C6-Cycloalkyl C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, wobei die 5 zuletzt genannten
- :...3; (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach Anspruch 2, worjn R^{a1}. für Wasserstoff, Halogen, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Alkoxy oder C₁-C₂-Fluoralkyl steht.

20 333

(Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach Anspruch 2 oder 3, worin A für einen Rest der Formel A-1a, A-2a oder A-3a steht,



$$R^{a2}$$
 R^{a3}
 R^{a4}
 R^{a4}
 R^{a4}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a1}
 R^{a2}
 R^{a2}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a3}
 R^{a4}
 R^{a4}
 R^{a5}
 R^{a5}

worin R^{a1}, R^{a2}, R^{a3} und R^{a4} die in Anspruch 2 genannten Bedeutungen aufweisen.

(Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach Anspruch 4, worin A 5. für einen Rest A-1a mit Ra1 = Halogen und Ra2 = Wasserstoff, oder für einen Rest A-2a mit $R^{a1} = C_1-C_2$ -Fluoralkyl, $R^{a3} = W$ asserstoff und $R^{a4} = C_1-C_4$ -Alkyl oder für einen Rest A-3a mit $R^{a1} = C_1 - C_2$ -Fluoralkyl und $R^{a3} = C_1 - C_4$ -Alkyl steht.

30

25

(Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach einem der vorherge-6. henden Ansprüche, worin R1 für Wasserstoff steht.

15

30

40

5

- 7. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin R² für C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy, Nitro, Cyano oder Halogen steht.
- 5 8. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin n für 0 oder 1 steht.
 - 9. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin m für 1 steht.

10. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach Anspruch 9, worin R³¹ und R⁴¹ jeweils unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl stehen.

- 11. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin R⁵ für Wasserstoff; C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Halogencycloalkyl, Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-halogenalkyl steht, wobei Phenyl in den drei zuletzt genannten Resten unsubstituiert sein kann oder ein, zwei oder drei Reste R^b tragen kann.
- 12. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin R⁶ für C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₂-C₆-Halogenalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₂-C₄-Halogenalkinyl, Phenyl-C₁-C₂-alkyl oder Phenyl steht, wobei Phenyl in den zwei zuletzt genannten Resten unsubstituiert sein kann oder ein oder zwei Halogengruppen tragen kann.

- 13. (Hetero)cyclylcarboxamide der allgemeinen Formel I nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin Y für Sauerstoff steht.
- 14. Verwendung von (Hetero)cyclylcarboxamiden der allgemeinen Formel I gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche und von deren landwirtschaftlich brauchbaren Salzen zur Bekämpfung von Schadpilzen.
- 15. Pflanzenschutzmittel, enthaltend mindestens ein (Hetero)cyclylcarboxamid der allgemeinen Formel I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 13 oder ein landwirtschaftlich brauchbares Salz davon.
 - 16. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Flächen, Materialien oder Räume mit mindestens einer fungizid wirksamen Men-

ge eines (Hetero)cyclylcarboxamids der allgemeinen Formel I gemäß einem der Ansprüche 1 bis 13 oder einem landwirtschaftlich brauchbaren Salz davon behandelt.

And the second of the second of

·

to the property of the second of the second

•

.

(Hetero)cyclylcarboxanilide zur Bekämpfung von Schadpilzen

Zusammenfassung:

Die vorliegende Erfindung betrifft daher (Hetero)cyclylcarboxanilide der allgemeinen Formel I,

$$\begin{array}{c}
(R^2) \\
N \\
R^1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(R^3m \\
R^4m \\
R^5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
O \\
R^6
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(I) \\
\end{array}$$

worin n für 0, 1, 2, 3 oder 4; und m für 1, 2 oder 3 stehen, Y Sauerstoff oder Schwefel bedeutet; A für gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder für einen wenigstens einfach ungesättigten, gegebenenfalls substituierten 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus steht, R¹, R², R^{3m}, R^{4m}, R⁵ und R⁶ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen. und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze.

Die vorliegende Erfindung betrifft außerdem die Verwendung der (Hetero)cyclylcarboxanilide der allgemeinen Formel I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze als Fungizide sowie diese enthaltende Pflanzenschutzmittel.

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP04/014622

International filing date: 22 December 2004 (22.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: DE

Number: 103 61 005.7

Filing date: 23 December 2003 (23.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 11 February 2005 (11.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.